PCT/EP 0 3 / 0 8 0 1 3

BUNDES PUBLIK DEUTSONLAND 5 AUG 2003

24 JAN 2005 10/522095

PRIORITY
DOCUMENT
SUBMITTED OR TRANSMITTED IN
COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)



REC'D 2.0 OCT 2003

Prioritätsbescheinigung über die Einreichung einer Patentanmeldung

Aktenzeichen:

102 33 402.1

Anmeldetag:

23. Juli 2002

Anmelder/Inhaber:

BASF AG, Ludwigshafen/DE

Bezeichnung:

3-Heterocyclyl substituierte Benzoesäure-Derivate

IPC:

C 07 D, A 01 N

Die angehefteten Stücke sind eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprünglichen Unterlagen dieser Patentanmeldung.

THE CONTROL OF THE CO

München, den 2. Juli 2003

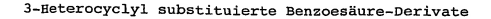
Deutsches Patent- und Markenamt

Der Präsident

Im Auftrag

Jerofsky

BEST AVAILABLE COPY



Beschreibung

5

Die vorliegende Erfindung betrifft 3-Heterocyclyl substituierte Benzoesäure-Derivate und deren landwirtschaftlich brauchbaren Salze, Mittel die derartige Verbindungen enthalten sowie die Verwendung der 3-Heterocyclyl substituierten Benzoesäure-Derivate, 10 ihrer Salze oder Mittel, die diese enthalten, als Herbizide, Desikkantien oder Defoliantien.

Verschiedentlich wurden Uracil substituierte Benzoesäure-Derivate als herbizid wirksame Verbindungen beschrieben. So beschreiben z.

15 B. die WO 88/10254, WO 89/03825 und die WO 91/00278 die Ester von 2-Halogen-5-(substituiertes Uracil)-benzoesäuren und die Ester von 2-Cyano-5-(substituiertes Uracil)-benzoesäuren, die gegebenenfalls in 4-Stellung mit Halogen substituiert sein können. Die WO 89/02891 und die WO 93/06090 beschreiben die Amide von 2-Halogen-5-(substituiertes Uracil)-benzoesäuren und die Amide von 2-Cyano-5-(substituiertes Uracil)-benzoesäuren, die gegebenenfalls in 4-Stellung mit Halogen substituiert sein können, als herbizid wirksame Substanzen.

25 Weiterhin sind aus der WO 01/83459 herbizid wirksame 3-Heterocyclyl substituierte Phenylsulfamoylcarboxamide der Formel A bekannt,

30

λ

35

40

AE 20020306

Von/135/sf

19. Juli 2002

worin Het u.a. für einen ungesättigten, fünf- oder sechsgliedrigen, heterocyclischen Rest, der über ein Stickstoffatom an den Phenylring gebunden ist, steht, X¹ für Wasserstoff, Halogen oder C1-C4-Alkyl steht, X² für Wasserstoff, Cyano, Thiocarbamoyl, Halosen, C1-C4-Alkyl oder C1-C4-Halogenalkyl steht, X³ u. a. für Wasserstoff, C1-C6-Alkyl, C1-C6-Alkoxyalkyl steht, R' jeweils unabhängig voneinander u. a. für Wasserstoff, Alkoxy, C1-C10-Alkyl, C2-C10-Alkenyl, C3-C10-Alkinyl, C3-C7-Cycloalkyl stehen oder die beiden Reste R' bilden gemeinsam mit dem Stickstoff-Atom, an das sie gebunden sind, einen 3 bis 7-gliedrigen heterocyclischen Ring.

Der vorliegenden Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, neue herbizid wirksame Verbindungen bereitzustellen, mit denen sich 15 unerwünschte Pflanzen besser als mit den bekannten Herbiziden gezielt bekämpfen lassen. Die neuen Herbizide sollen vorteilhafterweise eine hohe Aktivität gegenüber Schadpflanzen aufweisen. Außerdem ist eine hohe Kulturpflanzenverträglichkeit erwünscht. Die Aufgabe erstreckte sich auch auf die Bereitstellung neuer desikzunt/defoliant wirksamer Verbindungen.

Es wurde nun überraschenderweise gefunden, dass diese Aufgabe durch 3-Heterocyclyl substituierte Benzoesäure-Derivate der nachstehend definierten allgemeinen Formel I gelöst wird:

25

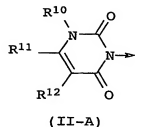
30

35

worin die Variablen die folgenden Bedeutungen haben:

- X Sauerstoff oder NR9,
- 40 R1 heterocylischer Rest der allgemeinen Formeln II-A bis II-H,





R13'

$$S = N - N - N$$

$$R^{13} = 0$$

(II-B)

R14 R16 R¹⁷

(II-C)

10

R21 R²² R²³

 R^{24}

15

(II-D)

(II-E)

(II-F)

20

$$\begin{array}{c}
A^1 \\
N \longrightarrow \\
A^2
\end{array}$$

 A^4

25

(II-G)

(II-H)

- \mathbb{R}^2 Wasserstoff oder Halogen,
- 30 R³ Halogen oder Cyano,
 - ${\tt R^4}$, ${\tt R^5}$ unabhängig voneinander Wasserstoff, ${\tt C_1-C_4-Alkyl}$ oder $C_1-C_4-Alkoxy$, oder R^4 und R^5 stehen gemeinsam für eine Gruppe $=CH_2$

35

- \mathbb{R}^6 Wasserstoff, C_1-C_4 -Alkyl oder C_1-C_4 -Alkoxy,
- R7, R8 unabhängig voneinander Wasserstoff, C1-C6-Alkyl, $C_3-C_6-Alkenyl$, $C_3-C_6-Alkinyl$, $C_1-C_4-Halogenalkyl$,
- 40 $C_1-C_4-Alkoxy-C_1-C_4-alkyl$, $C_1-C_4-Alkyl$ thio- $C_1-C_4-alkyl$, $C_1-C_4-Alkylsulfinyl-C_1-C_4-alkyl$,

 $C_1-C_4-Alkylsulfonyl-C_1-C_4-alkyl$,

Cyano- C_1 - C_4 -alkyl, C_1 - C_4 -Alkoxycarbonyl- C_1 - C_4 -alkyl,

Amino-C₁-C₄-alkyl, C₁-C₄-Alkylamino-C₁-C₄-alkyl,

45 $Di(C_1-C_4-alkyl)$ amino $-C_1-C_4-alkyl$, Aminocarbonyl- C_1 - C_4 -alkyl, $(C_1-C_4-Alkylamino)$ carbonyl $-C_1-C_4-alkyl$,

M/43167

 $Di(C_1-C_4-alkyl)$ aminocarbonyl- $C_1-C_4-alkyl$, Phenyl oder $C_1-C_4-Alkyl$ phenyl oder

- R⁷ und R⁸ bilden gemeinsam mit dem Stickstoff-Atom, an das sie gebunden sind, einen gesättigten oder ungesättigten 3-, 4-, 5-, 6- oder 7-gliedrigen Stickstoffheterocyclus, der gegebenenfalls ein oder zwei weitere Heteroatome, ausgewählt unter Stickstoff, Schwefel und Sauerstoff, als Ringglieder enthalten kann, der 1 oder 2 Carbonyl- und/oder Thiocarbonylgruppen als Ringglied enthalten kann, und/oder durch ein, zwei oder drei Substituenten, ausgewählt unter C₁-C₄-Alkyl und Halogen, substituiert sein kann;
- R⁹ Wasserstoff, Hydroxy, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, Phenyl,
 15 Phenyl-C₁-C₄-alkyl, C₃-C₆-Alkenyl oder C₃-C₆-Alkinyl,
 - R10 Wasserstoff, C1-C4-Alkyl oder Amino,
 - R11 C1-C4-Alkyl oder C1-C4-Halogenalkyl,
 - R12 Wasserstoff oder C1-C4-Alkyl,

20

- R13, R13, unabhängig voneinander Wasserstoff oder C1-C4-Alkyl,
- R14 Halogen,
- R^{15} Wasserstoff oder $C_1-C_4-Alkyl$,
- 25 R^{16} $C_1-C_4-Halogenalkyl$, $C_1-C_4-Alkylthio$, $C_1-C_4-Alkylsulfonyl oder <math>C_1-C_4-Alkylsulfonyloxy$,
 - R^{17} Wasserstoff oder $C_1-C_4-Alkyl$,
 - R¹⁸ Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl oder Amino,
- 30 R^{19} C_1-C_4 -Halogenalkyl, C_1-C_4 -Alkylthio oder C_1-C_4 -Alkylsulfonyl,
 - R²⁰ Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl,
 - R21 Wasserstoff, Halogen oder C1-C4-Alkyl,
 - R^{22} $C_1-C_4-Alkyl$, $C_1-C_4-Halogenalkyl$, $C_1-C_4-Halogenalkoxy$, $C_1-C_4-Alkylthio$ oder $C_1-C_4-Alkylsulfonyl$,
 - R^{23} Wasserstoff oder $C_1-C_4-Alkyl$,
- R²² und R²³ bilden gemeinsam mit den Atomen, an die sie gebunden sind, einen 5-, 6- oder 7-gliedrigen, gesättigten oder ungesättigten Ring, der ein Heteroatom, das ausgewählt ist unter Sauerstoff und Stickstoff, als ringbildendes Atom enthalten kann, und/oder der durch ein, zwei oder drei Reste, ausgewählt unter C₁-C₄-Alkyl und Halogen, substituiert sein kann,
- 45 R^{24} Wasserstoff, $C_1-C_4-Alkyl$ oder $C_1-C_4-Halogenalkyl$, R^{25} $C_1-C_4-Alkyl$ oder $C_1-C_4-Halogenalkyl$, oder

 R^{24} und R^{25} bilden gemeinsam mit den Atomen, an die sie gebunden sind, einen 5-, 6- oder 7-gliedrigen, gesättigten oder ungesättigten Ring, der gegebenenfalls ein Sauerstoffatom als ringbildendes Atom enthält, und/oder der durch ein, zwei oder drei Reste, ausgewählt unter C_1-C_4 -Alkyl und Halogen, substituiert sein kann,

 R^{26} Wasserstoff, $C_1-C_4-Alkyl$ oder $C_1-C_4-Halogenalkyl$, R^{27} Wasserstoff, $C_1-C_4-Alkyl$ oder $C_1-C_4-Halogenalkyl$,

10 oder

5

 R^{26} und R^{27} bilden gemeinsam mit den Atomen, an die sie gebunden sind, einen 5-, 6- oder 7-gliedrigen, gesättigten oder ungesättigten Ring, der gegebenenfalls ein Sauerstoffatom als ringbildendes Atom enthält, und/oder der durch ein, zwei oder drei Reste, ausgewählt unter C_1 - C_4 -Alkyl und Halogen, substituiert sein kann,

 A^1 , A^2 , A^3 , A^4 jeweils unabhängig voneinander Sauerstoff oder Schwefel.

20

15

Die vorliegende Erfindung betrifft demnach 3-Heterocyclyl substituierte Benzoesäure-Derivate der allgemeinen Formel I sowie deren landwirtschaftlich brauchbaren Salze.

25 Die Erfindung betrifft auch die Tautomere der Verbindungen I, z. B. solche Verbindungen I, in denen R¹ für einen heterocyclischen Rest der Formel II-A, II-B, II-F oder II-H steht.

Außerdem betrifft die Erfindung

- 30 die Verwendung von Verbindungen I und/oder ihre Salze als Herbizide oder zur Desikkation/Defoliation von Pflanzen
 - herbizide Mittel, welche die Verbindungen I und/oder ihre Salze als wirksame Substanzen enthalten,
- Mittel zur Desikkation/Defoliation von Pflanzen, welche die Verbindungen I und/oder ihre Salze als wirksame Substanzen enthalten, sowie
 - Verfahren zur Bekämpfung von unerwünschtem Pflanzenwuchs oder zur Desikkation/Defoliation von Pflanzen mit den Verbindungen I und/oder ihrer Salze.

40

Die Verbindungen der Formel I können je nach Substitutionsmuster ein oder mehrere Chiralitätszentren aufweisen und liegen dann als Enantiomeren- oder Diastereomerengemische vor. Gegenstand der Erfindung sind sowohl die reinen Enantiomere oder Diastereomere 45 als auch deren Gemische.

Unter landwirtschaftlich brauchbaren Salzen kommen vor allem die Salze derjenigen Kationen oder die Säureadditionssalze derjenigen Säuren in Betracht, deren Kationen beziehungsweise Anionen die herbizide Wirkung und/oder desikkante/defoliante Wirkung der 5 Verbindungen I nicht negativ beeinträchtigen. So kommen als Kationen insbesondere die Ionen der Alkalimetalle, vorzugsweise

Natrium und Kalium, der Erdalkalimetalle, vorzugsweise Calcium, Magnesium und Barium, und der Übergangsmetalle, vorzugsweise Mangan, Kupfer, Zink und Eisen, sowie das Ammoniumion, das gewünschtenfalls ein bis vier C₁-C₄-Alkylsubstituenten und/oder einen Phenyl- oder Benzylsubstituenten tragen kann, vorzugsweise Diisopropylammonium, Tetramethylammonium, Tetrabutylammonium,

Trimethylbenzylammonium, des weiteren Phosphoniumionen, Sulfoniumionen, vorzugsweise Tri(C₁-C₄-alkyl)sulfonium und Sulfoxoniumio-

15 nen, vorzugsweise $Tri(C_1-C_4-alkyl)$ sulfoxonium, in Betracht.

Anionen von brauchbaren Säureadditionssalzen sind in erster Linie Chlorid, Bromid, Fluorid, Hydrogensulfat, Sulfat, Dihydrogenphosphat, Phosphat, Nitrat, Hydrogencarbonat, Carbonat, Hexafluorosilikat, Hexafluorophosphat, Benzoat, sowie die Anionen von C₁-C₄-Alkansäuren, vorzugsweise Formiat, Acetat, Propionat und Butyrat. Sie können durch Reaktion von I mit einer Säure des entsprechenden Anions, vorzugsweise der Chlorwasserstoffsäure, Bromwasserstoffsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure oder Salpetersäure, gebildet werden.

Die bei der Definition der Substituenten R¹ bis R²7 oder als Reste an heterocyclischen Ringen genannten organischen Molekülteile stellen - wie die Bedeutung Halogen - Sammelbegriffe für indivi30 duelle Aufzählungen der einzelnen Gruppenmitglieder dar. Sämtliche Kohlenstoffketten, also alle Alkyl-, Halogenalkyl-, Cyanoalkyl-, Aminoalkyl-, Aminocarbonylalkyl-, Alkoxy-, Halogenalkoxy-, Alkylthio-, Halogenalkylthio-, Alkylsulfinyl-, Alkylsulfonyl-, Alkylsulfonyloxy-, Alkenyl-Teile können geradkettig oder versweigt sein. Halogenierte Substituenten tragen vorzugsweise ein bis fünf gleiche oder verschiedene Halogenatome. Die Bedeutung Halogen steht jeweils für Fluor, Chlor, Brom oder Iod.

Ferner stehen beispielsweise:

- C₁-C₄-Alkyl für: z. B. Methyl, Ethyl, Propyl, 1-Methylethyl,
 Butyl, 1-Methylpropyl, 2-Methylpropyl oder 1,1-Dimethylethyl;
- C₁-C₆-Alkyl für: C₁-C₄-Alkyl, wie voranstehend genannt, sowie 2. B. n-Pentyl, 1-Methylbutyl, 2-Methylbutyl, 3-Methylbutyl, 2,2-Dimethylpropyl, 1-Ethylpropyl, Hexyl, 1,1-Dimethylpropyl, 1,2-Dimethylpropyl, 1-Methylpentyl, 2-Methylpentyl,

7

3-Methylpentyl, 4-Methylpentyl, 1,1-Dimethylbutyl, 1,2-Dimethylbutyl, 1,3-Dimethylbutyl, 2,2-Dimethylbutyl, 2,3-Dimethylbutyl, 1-Ethylbutyl, 2-Ethylbutyl, 1,1,2-Trimethylpropyl, 1-Ethyl-1-methylpropyl oder 1-Ethyl-3-methylpropyl;

- C₁-C₄-Halogenalkyl für: einen C₁-C₄-Alkylrest, wie vorstehend genannt, der partiell oder vollständig durch Fluor, Chlor, Brom und/oder Iod substituiert ist, also z. B. Chlormethyl, 10 Dichlormethyl, Trichlormethyl, Fluormethyl, Difluormethyl, Trifluormethyl, Chlorfluormethyl, Dichlorfluormethyl, Chlordifluormethyl, 2-Fluorethyl, 2-Chlorethyl, 2-Bromethyl, 2-Iodethyl, 2,2-Difluorethyl, 2,2,2-Trifluorethyl, 2-Chlor-2-fluorethyl, 2-Chlor-2,2-difluorethyl, 15 2,2-Dichlor-2-fluorethyl, 2,2,2-Trichlorethyl, Pentafluorethyl, 2-Fluorpropyl, 3-Fluorpropyl, 2,2-Difluorpropyl, 2,3-Difluorpropyl, 2-Chlorpropyl, 3-Chlorpropyl, 2,3-Dichlorpropyl, 2-Brompropyl, 3-Brompropyl, 3,3,3-Trifluorpropyl, 3,3,3-Trichlorpropyl, 20 2,2,3,3,3-Pentafluorpropyl, Heptafluorpropyl,
- Difluormethyl, Trifluormethyl

 25

 C₁-C₄-Alkoxy für: z. B. Methoxy, Ethoxy, n-Propoxy,
 1-Methylethoxy, Butoxy, 1-Methylpropoxy, 2-Methylpropoxy oder
 1,1-Dimethylethoxy;

4-Brombutyl oder Nonafluorbutyl; insbesondere für

1-(Fluormethyl)-2-fluorethyl, 1-(Chlormethyl)-2-chlorethyl, 1-(Brommethyl)-2-bromethyl, 4-Fluorbutyl, 4-Chlorbutyl,

30 -C1-C4-Halogenalkoxy für: einen C1-C4-Alkoxyrest wie vorstehend genannt, der partiell oder vollständig durch Fluor, Chlor, Brom und/oder Iod substituiert ist, also z.B. OCH2F, OCHF2, OCF₃, OCH₂Cl, OCH(Cl)₂, OC(Cl)₃, Chlorfluormethoxy, Dichlorfluormethoxy, Chlordifluormethoxy, 2-Fluorethoxy, 35 2-Chlorethoxy, 2-Bromethoxy, 2-Iodethoxy, 2,2-Difluorethoxy, 2,2,2-Trifluorethoxy, 2-Chlor-2-fluorethoxy, 2-Chlor-2,2-difluorethoxy, 2,2-Dichlor-2-fluorethoxy, 2,2,2-Trichlorethoxy, OC₂F₅, 2-Fluorpropoxy, 3-Fluorpropoxy, 2,2-Difluorpropoxy, 2,3-Difluorpropoxy, 2-Chlorpropoxy, 40 3-Chlorpropoxy, 2,3-Dichlorpropoxy, 2-Brompropoxy, 3-Brompropoxy, 3,3,3-Trifluorpropoxy, 3,3,3-Trichlorpropoxy, $OCH_2-C_2F_5$, $OCF_2-C_2F_5$, $1-(CH_2F)-2-fluorethoxy$, $1-(CH_2C1)-2-chlorethoxy$, $1-(CH_2Br)-2-bromethoxy$, 4-Fluorbutoxy, 4-Chlorbutoxy, 4-Brombutoxy oder 45 Nonafluorbutoxy, vorzugsweise für OCHF2;

25

30

8

```
- C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl für: durch C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy - wie vorstehend genannt - substituiertes C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, also z.B. für CH<sub>2</sub>-OCH<sub>3</sub>, CH<sub>2</sub>-OC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>, n-Propoxymethyl, CH<sub>2</sub>-OCH(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>, n-Butoxymethyl, (1-Methylpropoxy)methyl, (2-Methylpropoxy)methyl, CH<sub>2</sub>-OC(CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>, 2-(Methoxy)ethyl, 2-(Ethoxy)ethyl, 2-(n-Propoxy)ethyl, 2-(1-Methylethoxy)ethyl,
```

2-(n-Butoxy)ethyl, 2-(1-Methylpropoxy)ethyl, 2-(2-Methylpropoxy)ethyl, 2-(1,1-Dimethylethoxy)ethyl, 2-(Methoxy)propyl, 2-(Ethoxy)propyl, 2-(n-Propoxy)propyl, 2-(1-Methylothoxy)propyl, 2-(n-Propoxy)propyl,

2-(1-Methylethoxy)propyl, 2-(n-Butoxy)propyl,
2-(1-Methylpropoxy)propyl, 2-(2-Methylpropoxy)propyl,
2-(1,1-Dimethylethoxy)propyl, 3-(Methoxy)propyl,
3-(Ethoxy)propyl, 3-(n-Propoxy)propyl,
3-(1-Methylethoxy)propyl, 3-(n-Butoxy)propyl,

3-(1-Methylpropoxy)propyl, 3-(2-Methylpropoxy)propyl,
3-(1,1-Dimethylethoxy)propyl, 2-(Methoxy)butyl,
2-(Ethoxy)butyl, 2-(n-Propoxy)butyl, 2-(1-Methylethoxy)butyl,
2-(n-Butoxy)butyl, 2-(1-Methylpropoxy)butyl,

2-(2-Methylpropoxy)butyl, 2-(1,1-Dimethylethoxy)butyl,
3-(Methoxy)butyl, 3-(Ethoxy)butyl, 3-(n-Propoxy)butyl,
3-(1-Methylethoxy)butyl, 3-(n-Butoxy)butyl,
3-(1-Methylpropoxy)butyl, 3-(2-Methylpropoxy)butyl,
3-(1,1-Dimethylethoxy)butyl, 4-(Methoxy)butyl,

4-(Ethoxy)butyl, 4-(n-Propoxy)butyl, 4-(1-Methylethoxy)butyl, 4-(n-Butoxy)butyl, 4-(1-Methylpropoxy)butyl, 4-(2-Methylpropoxy)butyl oder 4-(1,1-Dimethylethoxy)butyl;

- C_1-C_4 -Alkylthio für: z. B. SCH_3 , SC_2H_5 , $SCH_2-C_2H_5$, $SCH(CH_3)_2$, n-Butylthio, $SCH(CH_3)-C_2H_5$, $SCH_2-CH(CH_3)_2$ oder $SC(CH_3)_3$;

- C₁-C₄-Alkylthio-C₁-C₄-alkyl für: durch C₁-C₄-Alkylthio - wie vorstehend genannt - substituiertes C₁-C₄-Alkyl, also z.B. für CH₂-SCH₃, CH₂-SC₂H₅, n-Propylthiomethyl, CH₂-SCH(CH₃)₂, n-Butylthiomethyl, (1-Methylpropylthio)methyl,

(2-Methylpropylthio)methyl, CH₂-SC(CH₃)₃, 2-(Methylthio)ethyl, 2-(Ethylthio)ethyl, 2-(n-Propylthio)ethyl, 2-(1-Methylethylthio)ethyl, 2-(n-Butylthio)ethyl, 2-(1-Methylpropylthio)ethyl, 2-(2-Methylpropylthio)ethyl, 2-(1,1-Dimethylethylthio)ethyl, 2-(Methylthio)propyl,

2-(Ethylthio)propyl, 2-(n-Propylthio)propyl, 2-(1-Methylethylthio)propyl, 2-(n-Butylthio)propyl, 2-(1-Methylpropylthio)propyl, 2-(2-Methylpropylthio)propyl, 2-(1,1-Dimethylethylthio)propyl, 3-(Methylthio)propyl, 3-(Ethylthio)propyl, 3-(n-Propylthio)propyl,

3-(1-Methylethylthio)propyl, 3-(n-Butylthio)propyl,
3-(1-Methylpropylthio)propyl, 3-(2-Methylpropylthio)propyl,
3-(1,1-Dimethylethylthio)propyl, 2-(Methylthio)butyl,

10

9

- 2-(Ethylthio)butyl, 2-(n-Propylthio)butyl,
 2-(1-Methylethylthio)butyl, 2-(n-Butylthio)butyl,
 2-(1-Methylpropylthio)butyl, 2-(2-Methylpropylthio)butyl,
 2-(1,1-Dimethylethylthio)butyl, 3-(Methylthio)butyl,
 3-(Ethylthio)butyl, 3-(n-Propylthio)butyl,
 3-(1-Methylethylthio)butyl, 3-(n-Butylthio)butyl,
 3-(1-Methylpropylthio)butyl, 3-(2-Methylpropylthio)butyl,
 3-(1,1-Dimethylethylthio)butyl, 4-(Methylthio)butyl,
 4-(Ethylthio)butyl, 4-(n-Propylthio)butyl,
 4-(1-Methylethylthio)butyl, 4-(n-Butylthio)butyl,
 4-(1-Methylpropylthio)butyl, 4-(2-Methylpropylthio)butyl oder
- C₁-C₄-Alkylsulfinyl (C₁-C₄-Alkyl-S(=0)-) sowie die Alkylsulfinylteile von C₁-C₄-Alkylsulfinyl-C₁-C₄-Alkyl für: z.B. Methylsulfinyl, Ethylsulfinyl, Propylsulfinyl, 1-Methylsulfinyl, Butylsulfinyl, 1-Methylpropylsulfinyl, 2-Methylpropylsulfinyl oder 1,1-Dimethylethylsulfinyl;

4-(1,1-Dimethylethylthio)butyl;

- 20 C₁-C₄-Alkylsulfonyl (C₁-C₄-Alkyl-S(=O)₂-) sowie die Alkylsulfonylteile von C₁-C₄-Alkylsulfonyl-C₁-C₄-Alkyl für: z. B.
 Methylsulfonyl, Ethylsulfonyl, Propylsulfonyl,
 l-Methylethylsulfonyl, Butylsulfonyl, 1-Methylpropylsulfonyl,
 2-Methylpropylsulfonyl oder 1,1-Dimethylethylsulfonyl, vorzugsweise Methylsulfonyl;
- C₁-C₄-Alkylsulfonyloxy für: z. B. Methylsulfonyloxy, Ethylsulfonyloxy, n-Propylsulfonyloxy, 1-Methylethylsulfonyloxy, loxy, Butylsulfonyloxy, 1-Methylpropylsulfonyloxy,
 2-Methylpropylsulfonyloxy oder 1,1-Dimethylethylsulfonyloxy, vorzugsweise Methylsulfonyloxy;
- Cyano-C₁-C₄-alkyl für: z. B. CH₂CN, 1-Cyanoethyl,
 2-Cyanoethyl, 1-Cyanoprop-1-yl, 2-Cyanoprop-1-yl, 3-Cyanoprop-1-yl, 1-Cyanobut-1-yl, 2-Cyanobut-1-yl, 3-Cyanobut-1-yl,
 4-Cyanobut-1-yl, 1-Cyanobut-2-yl, 2-Cyanobut-2-yl,
 3-Cyanobut-2-yl, 4-Cyanobut-2-yl, 1-(CH₂CN)eth-1-yl,
 1-(CH₂CN)-1-(CH₃)-eth-1-yl oder 1-(CH₂CN)prop-1-yl;

C1-C4-Alkoxycarbonyl für: z.B. Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, Propoxycarbonyl, 1-Methylethoxycarbonyl, Butoxycarbonyl, 1-Methylpropoxycarbonyl, 2-Methylpropoxycarbonyl oder 1,1-Dimethylethoxycarbonyl; 5 $(C_1-C_4-Alkoxy)$ carbonyl $-C_1-C_4$ -alkyl für: durch $(C_1-C_4-Alkoxy)$ -carbonyl - wie vorstehend genannt - substituiertes C₁-C₄-Alkyl, also z.B. für CH₂-CO-OCH₃, CH₂-CO-OC₂H₅, CH2-CO-OCH2-C2H5, CH2-CO-OCH(CH3)2, n-Butoxycarbonylmethyl, 10 $CH_2-CO-OCH(CH_3)-C_2H_5$, $CH_2-CO-OCH_2-CH(CH_3)_2$, $CH_2-CO-OC(CH_3)_3$, $1-(CO-OCH_3)ethyl$, $1-(CO-OC_2H_5)ethyl$, $1-(CO-OCH_2-C_2H_5)ethyl$, 1-[CH(CH₃)₂]ethyl, 1-(n-Butoxycarbonyl)ethyl, 1-[1-Methylpropoxycarbonyl]ethyl, 1-[2-Methylpropoxycarbonyl]ethyl, 2-(CO-OCH3)ethyl, 15 $2-(CO-OC_2H_5)$ ethyl, $2-(CO-OCH_2-C_2H_5)$ ethyl, 2-[CO-OCH(CH₃)₂]ethyl, 2-(n-Butoxycarbonyl)ethyl, 2-[1-Methylpropoxycarbonyl]ethyl, 2-[2-Methylpropoxycarbonyl]ethyl, 2-[CO-OC(CH₃)₃]ethyl, $2-(CO-OCH_3)$ propyl, $2-(CO-OC_2H_5)$ propyl, $2-(CO-OCH_2-C_2H_5)$ propyl, 20 2-[CO-OCH(CH₃)₂]propyl, 2-(n-Butoxycarbonyl)propyl, 2-[1-Methylpropoxycarbonyl]propyl, 2-[2-Methylpropoxycarbonyl]propyl, 2-[CO-OC(CH₃)₃]propyl, $3-(CO-OCH_3)$ propyl, $3-(CO-OC_2H_5)$ propyl, $3-(CO-OCH_2-C_2H_5)$ propyl, 3-[CO-OCH(CH₃)₂]propyl, 3-(n-Butoxycarbonyl)propyl, 25 3-[1-Methylpropoxycarbonyl]propyl, 3-[2-Methylpropoxycarbonyl]propyl, $3-[CO-OC(CH_3)_3]$ propyl, $2-(CO-OCH_3)$ butyl, $2-(CO-OC_2H_5)$ butyl, $2-(CO-OCH_2-C_2H_5)$ butyl, 2-[CO-OCH(CH₃)₂]butyl, 2-(n-Butoxycarbonyl)butyl, 2-[1-Methylpropoxycarbonyl]butyl, 30 2-[2-Methylpropoxycarbonyl]butyl, 2-[CO-OC(CH₃)₃]butyl, $3-(CO-OCH_3)$ butyl, $3-(CO-OC_2H_5)$ butyl, $3-(CO-OCH_2-C_2H_5)$ butyl, 3-[CO-OCH(CH₃)₂]butyl, 3-(n-Butoxycarbonyl)butyl, 3-[1-Methylpropoxycarbonyl]butyl, 3-[2-Methylpropoxycarbonyl]butyl, 3-[CO-OC(CH₃)₃]butyl, 35 $4-(CO-OCH_3)$ butyl, $4-(CO-OC_2H_5)$ butyl, $4-(CO-OCH_2-C_2H_5)$ butyl, 4-[CO-OCH(CH₃)₂]butyl, 4-(n-Butoxycarbonyl)butyl, 4-[1-Methylpropoxycarbonyl]butyl, 4-[2-Methylpropoxycarbonyl]butyl oder 4-[CO-OC(CH₃)₃]butyl, vorzugsweise für CH₂-CO-OCH₃, 40 $CH_2-CO-OC_2H_5$, $1-(CO-OCH_3)$ ethyl oder $1-(CO-OC_2H_5)$ ethyl; Amino-C₁-C₄-alkyl für: z. B. CH₂NH₂, 1-Aminoethyl, 2-Aminoethyl, 1-Aminoprop-1-yl, 2-Aminoprop-1-yl, 3-Aminoprop-1-yl, 1-Amino-but-1-yl, 2-Aminobut-1-yl, 45 3-Aminobut-1-yl, 4-Aminobut-1-yl, 1-Aminobut-2-yl, 2-Aminobut-2-yl, 3-Aminobut-2-yl, 4-Amino-but-2-yl,



 $1-(CH_2NH_2)eth-1-yl$, $1-(CH_2NH_2)-1-(CH_3)-eth-1-yl$ oder $1-(CH_2NH_2)prop-1-yl$;

- C₁-C₄-Alkylamino für: z. B. H₃C-NH-, H₅C₂-NH-, n-Propyl-NH-,

 1-Methylethyl-NH-, n-Butyl-NH-, 1-Methylpropyl-NH-, 2-Methylpropyl-NH- oder 1,1-Dimethylethyl-NH-;
- C₁-C₄-Alkylamino-C₁-C₄-alkyl für: durch C₁-C₄-Alkylamino wie vorstehend definiert, substituiertes C₁-C₄-Alkyl, also beispielsweise für CH₂CH₂-NH-CH₃, CH₂CH₂-N(CH₃)₂, CH₂CH₂-NH-C₂H₅ oder CH₂CH₂-N(C₂H₅)₂;
- Di(C₁-C₄-alkyl)amino für: N(CH₃)₂, N(C₂H₅)₂, N,N-Dipropylamino, N,N-Di-(1-methylethyl)amino, N,N-Dibutylamino,
 N,N-Di-(1-methylpropyl)amino, N,N-Di-(2-methylpropyl)amino,
- N,N-DI-(1-methylpropyl)amino, N,N-DI-(2-methylpropyl)amino,
 N,N-Di-(1,1-dimethylethyl)amino, N-Ethyl-N-methylamino,
 N-Methyl-N-propylamino, N-Methyl-N-(1-methylethyl)amino,
 N-Butyl-N-methylamino, N-Methyl-N-(1-methylpropyl)amino,
 N-Methyl-N-(2-methylpropyl)amino,
- N-(1,1-Dimethylethyl)-N-methylamino, N-Ethyl-N-propylamino, N-Ethyl-N-(1-methylethyl)amino, N-Butyl-N-ethylamino, N-Ethyl-N-(1-methylpropyl)amino, N-Ethyl-N-(2-methylpropyl)amino, N-Ethyl-N-(1,1-dimethylethyl)amino,
- N-(1-Methylethyl)-N-propylamino,
 N-Butyl-N-propylamino, N-(1-Methylpropyl)-N-propylamino,
 N-(2-Methylpropyl)-N-propylamino,
 N-(1,1-Dimethylethyl)-N-propylamino,
 N-Butyl-N-(1-methylethyl)amino,
- N-(1-Methylethyl)-N-(1-methylpropyl)amino,
 N-(1-Methylethyl)-N-(2-methylpropyl)amino,
 N-(1,1-Dimethylethyl)-N-(1-methylethyl)amino,
 N-Butyl-N-(1-methylpropyl)amino,
 N-Butyl-N-(2-methylpropyl)amino,
- N-Butyl-N-(1,1-dimethylethyl)amino, N-(1-Methylpropyl)-N-(2-methylpropyl)amino,
 N-(1,1-Dimethylethyl)-N-(1-methylpropyl)amino oder
 N-(1,1-Dimethyl-ethyl)-N-(2-methylpropyl)amino;
- 40 Di(C₁-C₄-alkyl)amino-C₁-C₄-alkyl für: z. B. durch
 Di(C₁-C₄-alkyl)-amino wie vorstehend genannt substituiertes
 C₁-C₄-Alkyl, also z.B. für CH₂N(CH₃)₂, CH₂N(C₂H₅)₂,
 N,N-Dipropylaminomethyl, N,N-Di[CH(CH₃)₂]aminomethyl,
 N,N-Dibutylaminomethyl, N,N-Di-(1-methylpropyl)aminomethyl,
 N,N-Di-(2-methylpropyl)aminomethyl
- N,N-Di(2-methylpropyl)aminomethyl, N,N-Di[C(CH₃)₃]aminomethyl, N-Ethyl-N-methylaminomethyl, N-Methyl-N-propylaminomethyl, N-Methyl-N-[CH(CH₃)₂]aminomethyl,

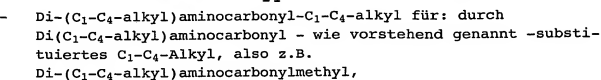
```
N-Butyl-N-methylaminomethyl,
         N-Methyl-N-(1-methylpropyl)aminomethyl,
         N-Methyl-N-(2-methylpropyl)aminomethyl,
         N-[C(CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>]-N-methylaminomethyl, N-Ethyl-N-propylaminomethyl,
  5
         N-Ethyl-N-[CH(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>]aminomethyl, N-Butyl-N-ethylaminomethyl,
         N-Ethyl-N-(1-methylpropyl)aminomethyl,
         N-Ethyl-N-(2-methylpropyl)aminomethyl,
         N-Ethyl-N-[C(CH_3)_3] aminomethyl,
         N-[CH(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>]-N-propylaminomethyl,
 10
         N-Butyl-N-propylaminomethyl,
         N-(1-Methylpropyl)-N-propylaminomethyl,
         N-(2-Methylpropyl)-N-propylaminomethyl,
         N-[C(CH_3)_3]-N-propylaminomethyl,
         N-Butyl-N-(1-methylethyl)-aminomethyl,
 15
         N-[CH(CH_3)_2]-N-(1-methylpropyl) aminomethyl,
         N-[CH(CH_3)_2]-N-(2-methylpropyl) aminomethyl,
         N-[C(CH_3)_3]-N-[CH(CH_3)_2] aminomethyl,
         N-Butyl-N-(1-methylpropyl)aminomethyl,
         N-Butyl-N-(2-methylpropyl)aminomethyl,
20
         N-Butyl-N-[C(CH_3)_3] aminomethyl,
         N-(1-Methylpropyl)-N-(2-methylpropyl)aminomethyl,
         N-[C(CH_3)_3]-N-(1-methylpropyl) aminomethyl,
         N-[C(CH_3)_3]-N-(2-methylpropyl) aminomethyl,
         N, N-Dimethylaminoethyl, N, N-Diethylaminoethyl,
25
         N, N-Di(n-propyl) aminoethyl,
         N, N-Di-[CH(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>]-aminoethyl, N, N-Dibutylaminoethyl,
         N, N-Di(1-methylpropyl) aminoethyl,
         N, N-Di(2-methylpropyl) aminoethyl,
         N, N-Di-[C(CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>]aminoethyl, N-Ethyl-N-methylaminoethyl,
30
         N-Methyl-N-propylaminoethyl, N-Methyl-N-(CH(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub> aminoethyl,
         N-Butyl-N-methylaminoethyl, N-Methyl-N-(1-methylpropyl)amino-
         ethyl, N-Methyl-N-(2-methylpropyl)aminoethyl,
        N-[C(CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>]-N-methylaminoethyl, N-Ethyl-N-propylaminoethyl,
        N-Ethyl-N-[CH(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>]aminoethyl, N-Butyl-N-ethylaminoethyl,
35
        N-Ethyl-N-(1-methylpropyl)aminoethyl,
        N-Ethyl-N-(2-methylpropyl)aminoethyl,
        N-Ethyl-N-[C(CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>]aminoethyl,
        N-[CH(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>]-N-propylaminoethyl, N-Butyl-N-propylaminoethyl,
        N-(1-Methylpropyl)-N-propylaminoethyl,
40
        N-(2-Methylpropyl)-N-propylaminoethyl,
        N-[C(CH_3)_3]-N-propylaminoethyl,
        N-Butyl-N-[CH(CH_3)_2] aminoethyl,
        N-[CH(CH_3)_2]-N-(1-methylpropyl) aminoethyl,
        N-[CH(CH_3)_2]-N-(2-methylpropyl) aminoethyl,
45
        N-[C(CH_3)_3]-N-[CH(CH_3)_2] aminoethyl,
        N-Butyl-N-(1-methylpropyl)aminoethyl,
        N-Butyl-N-(2-methylpropyl)aminoethyl,
```

 $N-Butyl-N-[C(CH_3)_3]$ aminoethyl, N-(1-Methylpropyl)-N-(2-methylpropyl)aminoethyl, N-[C(CH₃)₃]-N-(1-methylpropyl)aminoethyl oder $N-[C(CH_3)_3]-N-(2-methylpropyl)$ aminoethyl; 5 Aminocarbonyl-C₁-C₄-alkyl für: z. B. CH₂CONH₂, 1-(CONH₂)ethyl, $2-(CONH_2)ethyl$, $1-(CONH_2)prop-1-yl$, $2-(CONH_2)prop-1-yl$, $3-(CONH_2)prop-1-y1$, $1-(CONH_2)but-1-y1$, $2-(CONH_2)but-1-y1$, $3-(CONH_2)but-1-y1$, $4-(CONH_2)but-1-y1$, $1-(CONH_2)but-2-y1$, 10 $2-(CONH_2)but-2-y1$, $3-(CONH_2)but-2-y1$, $4-(CONH_2)but-2-y1$, 1-(CH₂CONH₂)eth-1-y1, 1-(CH₂CONH₂)-1-(CH₃)-eth-1-y1 oder1-(CH₂CONH₂)prop-1-yl; (C₁-C₄-Alkylamino)carbonyl-C₁-C₄-alkyl für: durch 15 (C₁-C₄-Alkylamino)carbonyl wie vorstehend genannt, substituiertes C₁-C₄-Alkyl, als z.B. für $CH_2-CO-NH-CH_3$, $CH_2-CO-NH-C_2H_5$, $CH_2-CO-NH-CH_2-C_2H_5$, $CH_2-CO-NH-CH(CH_3)_2$, $CH_2-CO-NH-CH_2CH_2-C_2H_5$, $CH_2-CO-NH-CH(CH_3)-C_2H_5$, $CH_2-CO-NH-CH_2-CH(CH_3)_2$, 20 $CH_2-CO-NH-C(CH_3)_3$, $CH(CH_3)-CO-NH-CH_3$, $CH(CH_3)-CO-NH-C_2H_5$, $2-(CO-NH-CH_3)$ ethyl, $2-(CO-NH-C_2H_5)$ ethyl, $2-(CO-NH-CH_2-C_2H_5)$ ethyl, $2-[CH_2-CO-NH-CH(CH_3)_2]$ ethyl, $2-(CO-NH-CH_2CH_2-C_2H_5)$ ethyl, $2-[CO-NH-CH(CH_3)-C_2H_5]$ ethyl, 2-[CO-NH-CH₂-CH(CH₃)₂]ethyl, 2-[CO-NH-C(CH₃)₃]ethyl,25 $2-(CO-NH-CH_3)$ propyl, $2-(CO-NH-C_2H_5)$ propyl, 2-(CO-NH-CH₂-C₂H₅)propyl, 2-(CH₂-CO-NH-CH(CH₃)₂)propyl, $2-(CO-NH-CH_2CH_2-C_2H_5)$ propy1, $2-[CO-NH-CH(CH_3)-C_2H_5]$ propy1, 2-[CO-NH-CH₂-CH(CH₃)₂]propyl, 2-[CO-NH-C(CH₃)₃]propyl,3-(CO-NH-CH₃) propyl, 3-(CO-NH-C₂H₅) propyl, 30 3-(CO-NH-CH₂-C₂H₅) propyl, 3-[CH₂-CO-NH-CH(CH₃)₂] propyl, $3-(CO-NH-CH_2CH_2-C_2H_5)$ propy1, $3-[CO-NH-CH(CH_3)-C_2H_5]$ propy1, 3-[CO-NH-CH₂-CH(CH₃)₂]propyl, 3-[CO-NH-C(CH₃)₃]propyl, $2-(CO-NH-CH_3)$ butyl, $2-(CO-NH-C_2H_5)$ butyl, 2-(CO-NH-CH₂-C₂H₅)butyl, 2-[CH₂-CO-NH-CH(CH₃)₂]butyl,35 $2-(CO-NH-CH_2CH_2-C_2H_5)$ butyl, $2-[CO-NH-CH(CH_3)-C_2H_5]$ butyl, 2-[CO-NH-CH₂-CH(CH₃)₂]butyl, 2-[CO-NH-C(CH₃)₃]butyl, $3-(CO-NH-CH_3)$ butyl, $3-(CO-NH-C_2H_5)$ butyl, $3-(CO-NH-CH_2-C_2H_5)$ butyl, $3-[CH_2-CO-NH-CH(CH_3)_2]$ butyl, 3-(CO-NH-CH₂CH₂-C₂H₅)butyl, 3-[CO-NH-CH(CH₃)-C₂H₅]butyl,40 $3-[CO-NH-CH_2-CH(CH_3)_2]$ butyl, $3-[CO-NH-C(CH_3)_3]$ butyl, $4-(CO-NH-CH_3)$ butyl, $4-(CO-NH-C_2H_5)$ butyl, 4-(CO-NH-CH₂-C₂H₅) butyl, 4-[CH₂-CO-NH-CH(CH₃)₂] butyl,

 $4-(CO-NH-CH_2CH_2-C_2H_5)$ butyl, $4-[CO-NH-CH(CH_3)-C_2H_5]$ butyl, $4-[CO-NH-CH_2-CH(CH_3)_2]$ butyl oder $4-[CO-NH-C(CH_3)_3]$ butyl,

4-(1,1-Dimethyl) phenyl.

14



5 1- oder 2-Di-(C₁-C₄-alkyl)aminocarbonylethyl, 1-,2- oder 3-Di-(C₁-C₄-alkyl)aminocarbonylpropyl;

C₁-C₄-Alkylphenyl für: durch C₁-C₄-Alkyl - wie vorstehend genannt - substituiertes Phenyl, also z. B. für 2-Tolyl,
 3-Tolyl, 4-Tolyl, 2-Ethylphenyl, 3-Ethylphenyl,
 4-Ethylphenyl, 2-(n-Propyl)phenyl, 3-(n-Propyl)phenyl,
 4-(n-Propyl)phenyl, 2-(1-Methylethyl)phenyl,
 3-(1-Methylethyl)phenyl, 4-(1-Methylethyl)phenyl,
 2-(n-Butyl)phenyl, 3-(n-Butyl)phenyl, 4-(n-Butyl)phenyl,
 2-(1-Methylpropyl)phenyl, 3-(1-Methylpropyl)phenyl,
 4-(1-Methylpropyl)phenyl, 2-(2-Methylpropyl)phenyl,
 3-(2-Methylpropyl)phenyl, 4-(2-Methylpropyl)phenyl,

20

30

40

- C₃-C₆-Alkenyl für: einen einfach ungesättigten aliphatischen Kohlenwasserstoffrest mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen, der vorzugsweise nicht über ein olefinisches C-Atom gebunden ist: z. B. Prop-1-en-1-yl, Prop-2-en-1-yl, 1-Methylethenyl,

Buten-1-yl, Buten-2-yl, Buten-3-yl, 1-Methyl-prop-1-en-1-yl, 2-Methyl-prop-1-en-1-yl, 1-Methyl-prop-2-en- 1-yl, 2-Methyl-prop-2-en-1-yl, Penten-1-yl, Penten-2-yl, Penten-3-yl, Penten-4-yl,

1-Methyl-but-1-en-1-yl, 2-Methyl-but-1-en-1-yl,

2 Methyl but 1 on 1 yl 1 Methyl but-2-en-1-yl

2-(1,1-Dimethyl)phenyl, 3-(1,1-Dimethyl)phenyl,

3-Methyl-but-1-en-1-yl, 1-Methyl-but-2-en-1-yl, 2-Methyl-but-2-en-1-yl, 3-Methyl-but-2-en-1-yl,

1-Methyl-but-3-en-1-yl, 2-Methyl-but-3-en-1-yl,

3-Methyl-but-3-en-1-yl, 1,1-Dimethyl-prop-2-en-1-yl,

1,2-Dimethyl-prop-1-en-1-yl, 1,2-Dimethyl-prop-2-en-1-yl,

35 1-Ethyl-prop-1-en-2-yl, 1-Ethyl-prop-2-en-1-yl,

Hex-1-en-1-yl, Hex-2-en-1-yl, Hex-3-en-1-yl, Hex-4-en-1-yl,

Hex-5-en-1-yl, 1-Methyl-pent-1-en-1-yl,

2-Methyl-pent-1-en-1-yl, 3-Methyl-pent-1-en-1-yl,

4-Methyl-pent-1-en-1-yl, 1-Methyl-pent-2-en-1-yl,

2-Methyl-pent-2-en-1-yl, 3-Methyl-pent-2-en-1-yl,

4-Methyl-pent-2-en-1-yl, 1-Methyl-pent-3-en-1-yl,

2-Methyl-pent-3-en-1-yl, 3-Methyl-pent-3-en-1-yl, 4-Methyl-pent-3-en-1-yl, 1-Methyl-pent-4-en-1-yl,

2-Methyl-pent-4-en-1-yl, 3-Methyl-pent-4-en-1-yl,

45 4-Methyl-pent-4-en-1-yl, 1,1-Dimethyl-but-2-en-1-yl,

1,1-Dimethyl-but-3-en-1-yl, 1,2-Dimethyl-but-1-en-1-yl, 1,2-Dimethyl-but-2-en-1-yl, 1,2-Dimethyl-but-3-en-1-yl,

```
1,3-Dimethyl-but-1-en-1-yl, 1,3-Dimethyl-but-2-en-1-yl,
1,3-Dimethyl-but-3-en-1-yl, 2,2-Dimethyl-but-3-en-1-yl,
2,3-Dimethyl-but-1-en-1-yl, 2,3-Dimethyl-but-2-en-1-yl,
2,3-Dimethyl-but-3-en-1-yl, 3,3-Dimethyl-but-1-en-1-yl,
3,3-Dimethyl-but-2-en-1-yl, 1-Ethyl-but-1-en-1-yl,
1-Ethyl-but-2-en-1-yl, 1-Ethyl-but-3-en-1-yl,
2-Ethyl-but-1-en-1-yl, 2-Ethyl-but-2-en-1-yl,
2-Ethyl-but-3-en-1-yl, 1,1,2-Trimethyl-prop-2-en-1-yl,
1-Ethyl-1-methyl-prop-2-en-1-yl,
1-Ethyl-2-methyl-prop-1-en-1-yl und
1-Ethyl-2-methyl-prop-2-en-1-yl;
```

C3-C6-Alkinyl für: einen eine Dreifachbindung enthaltenden aliphatischen Kohlenwasserstoffrest mit 3 bis 6 Kohlenstoff-15 atomen, der vorzugsweise nicht über ein C-Atom der Dreifachbindung gebunden ist: z. B. Propargyl (2-Propinyl), 1-Propinyl, But-1-in-3-yl, But-1-in-4-yl, But-2-in-1-yl, Pent-1-in-3-yl, Pent-1-in-4-yl, Pent-1-in-5-yl, Pent-2-in-1-yl, Pent-2-in-4-yl, Pent-2-in-5-yl, 20 3-Methyl-but-1-in-3-yl, 3-Methyl-but-1-in-4-yl, Hex-1-in-3-yl, Hex-1-in-4-yl, Hex-1-in-5-yl, Hex-1-in-6-yl, Hex-2-in-1-yl, Hex-2-in-4-yl, Hex-2-in-5-yl, Hex-2-in-6-yl, Hex-3-in-1-yl, Hex-3-in-2-yl, 3-Methyl-pent-1-in-3-yl, 3-Methyl-pent-1-in-4-yl, 3-Methyl-pent-1-in-5-yl, 25 4-Methyl-pent-2-in-4-yl oder 4-Methyl-pent-2-in-5-yl;

Im Hinblick auf die Verwendung der erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I als Herbizide und/oder als desikkant/defoliant wirksame Verbindung haben die Variablen X, R² bis R⁶ vorzugsweise die 30 folgenden Bedeutungen, und zwar unabhängig voneinander und insbesondere in Kombination:

- X Sauerstoff,
- R² Wasserstoff, Fluor oder Chlor,
- R3 Chlor oder Cyano, insbesondere Chlor,
- 35 R^4 , R^5 unabhängig voneinander Wasserstoff oder $C_1-C_4-Alkyl$, insbesondere Wasserstoff oder Methyl,
 - R^6 Wasserstoff oder C_1 - C_4 -Alkyl, insbesondere Wasserstoff oder Methyl
- 40 In einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung steht R^4 oder R^5 für Wasserstoff und der andere Rest R^4 oder R^5 für C_1 - C_4 -Alkyl, insbesondere Methyl oder R^4 , R^5 stehen jeweils für Methyl.

Ganz besonders bevorzugt sind die Verbindungen der Formel I, wo-45 rin die Variablen

R² für Wasserstoff, Chlor oder Fluor,

R3 für Chlor oder Cyano,

R⁶ für Wasserstoff und

X für Sauerstoff

5 stehen.

20

Folgende Ausführungsformen der 3-Heterocyclyl substituierten Benzoesäure-Derivate der allgemeinen Formel I sind hervorzuheben:

- 10 1. In einer besonders bevorzugten Ausführungsform steht R¹ in Formel I für einen heterocyclischen Rest der Formel II-A. Derartige Verbindungen werden im Folgenden auch als Verbindungen I-A bezeichnet. In den Verbindungen I-A haben X, R² bis R³ vorzugsweise die als bevorzugt und insbesondere die als besonders bevorzugt angegebenen Bedeutungen. Insbesondere stehen in Formel II-A:
 - R^{10} für $C_1-C_4-Alkyl$ oder Amino, insbesondere für Methyl oder Amino,
 - R^{11} für C_1 - C_4 -Halogenalkyl, insbesondere für Trifluormethyl, und
 - R^{12} für Wasserstoff.
- In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform steht R¹ in Formel I für einen heterocyclischen Rest der Formel II-B.
 Derartige Verbindungen werden im Folgenden auch als Verbindungen I-B bezeichnet. In den Verbindungen I-B haben X, R² bis R⁸ vorzugsweise die als bevorzugt und insbesondere die als besonders bevorzugt angegebenen Bedeutungen. Insbesondere stehen in Formel II-B
- 30 R^{13} , R^{13} , jeweils unabhängig voneinander für C_1 - C_4 -Alkyl, insbesondere für Methyl.
- 3. In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform steht R¹ in Formel I für einen heterocyclischen Rest der Formel II-C.
 35 Derartige Verbindungen werden im Folgenden auch als Verbindungen I-C bezeichnet. In den Verbindungen I-C haben X, R² bis R³ vorzugsweise die als bevorzugt und insbesondere die als besonders bevorzugt angegebenen Bedeutungen. Insbesondere stehen in Formel II-C:
- 40 R14 für Fluor oder Chlor, insbesondere für Chlor,
 - R^{15} für Wasserstoff oder C_1 - C_4 -Alkyl, insbesondere für Wasserstoff,
 - R^{16} für C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_1 - C_4 -Alkylsulfonyl oder C_1 - C_4 -Alkylsulfonyloxy, insbesondere für Trifluormethyl, Methylsulfonyl oder Methylsulfonyloxy.

10

30

35

17

4. In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform steht R¹ in Formel I für einen heterocyclischen Rest der Formel II-D. Derartige Verbindungen werden im Folgenden auch als Verbindungen I-D bezeichnet. In den Verbindungen I-D haben X, R² bis R⁸ vorzugsweise die als bevorzugt und insbesondere die

als besonders bevorzugt angegebenen Bedeutungen. Insbesondere stehen in Formel II-D:

R¹⁸ für Wasserstoff, Methyl oder Amino,

 R^{19} für C_1 - C_4 -Halogenalkyl oder C_1 - C_4 -Alkylsulfonyl, insbesondere für Trifluormethyl oder Methylsulfonyl,

R²⁰ für Wasserstoff.

- 5. In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform steht R¹ in Formel I für einen heterocyclischen Rest der Formel II-E.
 15 Derartige Verbindungen werden im Folgenden auch als Verbindungen I-E bezeichnet. In den Verbindungen I-E haben X, R² bis R³ vorzugsweise die als bevorzugt und insbesondere die als besonders bevorzugt angegebenen Bedeutungen. Insbesondere stehen in Formel II-E:
- 20 R^{21} für Halogen oder C_1 - C_4 -Alkyl, insbesondere für Chlor oder Brom,
 - R^{22} für C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkoxy oder C_1 - C_4 -Alkylsulfonyl, insbesondere für Trifluormethyl, Difluormethyloxy oder Methylsulfonyl,
- 25 R^{23} für $C_1-C_4-Alkyl$, insbesondere für Methyl.
 - 6. In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform steht R¹ in Formel I für einen heterocyclischen Rest der Formel II-F. Derartige Verbindungen werden im Folgenden auch als Verbindungen I-F bezeichnet. In den Verbindungen I-F haben X, R² bis R³ vorzugsweise die als bevorzugt und insbesondere die als besonders bevorzugt angegebenen Bedeutungen. Insbesondere stehen in Formel II-F:
 - R²⁴ für Wasserstoff, Methyl, Difluormethyl oder Trifluormethyl,
 - R²⁵ für Methyl oder Trifluormethyl, oder
 - R^{24} und R^{25} zusammen für eine Kette der Formel $-(CH_2)_4-.$
- 40 7. In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform steht R¹ in Formel I für einen heterocyclischen Rest der Formel II-G. Derartige Verbindungen werden im Folgenden auch als Verbindungen I-G bezeichnet. In den Verbindungen I-G haben X, R² bis R² vorzugsweise die als bevorzugt und insbesondere die als besonders bevorzugt angegebenen Bedeutungen. Insbesondere stehen in Formel II-G:

A¹, A² jeweils für Sauerstoff.

- 8. In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform steht R¹ in Formel I für einen heterocyclischen Rest der Formel II-H. Derartige Verbindungen werden im Folgenden auch als Verbindungen I-H bezeichnet. In den Verbindungen I-H haben X, R² bis R⁸ vorzugsweise die als bevorzugt und insbesondere die als besonders bevorzugt angegebenen Bedeutungen. Insbesondere stehen in Formel II-H:
- 10 A^3 , A^4 wie vorgenannt, vorzugsweise jeweils für Sauerstoff, R^{26} , R^{27} jeweils unabhängig voneinander für C_1 - C_4 -Alkyl oder C_1 - C_4 -Halogenalkyl, insbesondere für Methyl oder Difluormethyl oder
- R^{26} und R^{27} zusammen für eine Kette der Formel $CH_2-O-(CH_2)_2-O$ 0 oder $(CH_2)_4$.

Ganz besonders bevorzugt sind die Verbindungen der Formel I, worin die Variablen

- R^1 für II-A mit $R^{10} = CH_3$ oder Amino, $R^{11} = CF_3$ und
- 20 $R^{12} = Wasserstoff$
 - R² für Wasserstoff oder Fluor,
 - R³ für Chlor oder Cyano,
 - R⁶ für Wasserstoff und
 - X für Sauerstoff
- 25 stehen.

5

Ganz besonders bevorzugt sind die 3-Heterocyclyl substituierten Benzoesäure-Derivate der Formel I-Aa (\equiv I mit R¹ = II-A, R¹⁰ = Methyl, R¹¹ = Trifluormethyl und R¹² = Wasserstoff, R² = F; R³ =

30 Cl; R⁶ = H, X = O), worin R⁴, R⁵, R⁷ und R⁸ die oben genannten Bedeutungen, insbesondere die als bevorzugt genannten Bedeutungen, aufweisen. Beispiele für derartige Verbindungen sind die Verbindungen I-Aa.1 bis I-Aa.600, in denen die Variablen R⁴, R⁵, R⁷ und R⁸ gemeinsam die in einer Zeile der Tabelle 1 angegebenen Bedeu-35 tungen aufweisen.

45

Tabelle 1:

5	Nz	R ⁴	R ⁵	R ⁷	R ⁸
,	Nr.				
	1	H	H	H	H
	2	H	H	H	CH ₃
	3	H	H	Н	CH ₂ CH ₃
	4	H	H	H	CH ₂ CH ₂ CH ₃
10	5	H	H	H	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃
	6	H	H	H	CH(CH ₃) ₂
	7	H	H	H	CH ₂ CH (CH ₃) ₂
	8	H	H	H	CH(CH ₃)CH ₂ CH ₃
	9	H	H	H	C(CH ₃) ₃
	10	Н	Н	Н	CH ₂ OCH ₃
15	11	H	Н	Н	CH ₂ CH ₂ OCH ₃
	12	Н	H	Н	CH ₂ OCH ₂ CH ₃
	13	Н	Н	Н	CH ₂ CH ₂ OCH ₂ CH ₃
	14	Н	Н	H	CH(CH ₃)CH ₂ OCH ₃
	15	н	Н	H	CH ₂ CH ₂ C1
	16	H	H	H	CH ₂ CH ₂ SCH ₃
20	17	H	H	H	CH ₂ CH ₂ S(O)CH ₃
	18	Н	H	Н	CH ₂ CH ₂ S(O) ₂ CH ₃
	19	H	H	Н	
	20			<u> </u>	CH ₂ CH ₂ CN
		H	H	H	CH ₂ CH ₂ CO ₂ CH ₃
25	21	H	H	H	CH ₂ CH ₂ CO ₂ CH ₂ CH ₃
25	22	H	H	H	CH ₂ CH ₂ NH ₂
	23	H	H	H	CH ₂ CH ₂ N (CH ₃) ₂
	24	H	H	Н	CH ₂ CH ₂ N (CH ₂ CH ₃) ₂
	25	H	H	H	CH ₂ CH=CH ₂
	26	H	H	H	$C(CH_3)=CH_2$
30	27	H	H	H	CH ₂ CH=CHCH ₃
	28	H	H	H	C(CH ₃)CH=CHCH ₃
	29	H	H	H	CH ₂ C≡CH
	30	H	H	H	CH(CH ₃)C≡CH
	31	H	H	H	CH ₂ C≡CHCH ₃
	32	H	H	H	Ph
35	33	H	H	-	-(CH ₂) ₄ -
	34	H	Н	-	-(CH ₂) ₅ -
	35	H	H	-(CH	2) ₂ NH(CH ₂) ₂ -
	36	Н	H) ₂ NCH ₃ (CH ₂) ₂ -
	37	Н	н		(2) ₂ O(CH ₂) ₂ -
	38	Н	H		2CH=CHCH2-
40	39	H	H		CH=CHCH ₂ CH ₂ -
	40	H	H	_	CHCH ₂ CH ₂ CH ₂ -
	41	H	H	CH ₃	H
	42	H	H		CH ₃
	43			CH ₃	
45		H	H	CH ₃	CH ₂ CH ₃
40	44	H	H	CH ₃	CH ₂ CH ₂ CH ₃
	45	H	H	CH ₃	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃
1	46	H	H	CH ₃	CH(CH ₃) ₂

٦				20	
- 1.	Nr.	R ⁴	R ⁵	R ⁷	R ⁸
	47	H	H	CH ₃	CH ₂ CH(CH ₃) ₂
	48	H	H	CH ₃	CH(CH ₃)CH ₂ CH ₃
	49	H	H	CH ₃	C(CH ₃) ₃
5	50	H	H	CH ₃	CH ₂ OCH ₃
	51	H	H	CH ₃	CH ₂ CH ₂ OCH ₃
1	52	H	H	CH ₃	CH ₂ OCH ₂ CH ₃
	53	H	H	CH ₃	CH ₂ CH ₂ OCH ₂ CH ₃
i_	54	H	H	CH ₃	CH(CH ₃)CH ₂ OCH ₃
	55	H	H	CH ₃	CH ₂ CH ₂ Cl
10	56	H	H	CH ₃	CH ₂ CH ₂ SCH ₃
	57	H	H	CH ₃	CH ₂ CH ₂ S(O)CH ₃
	58	H	H	CH ₃	CH ₂ CH ₂ S(O) ₂ CH ₃
1_	59	H	H	CH ₃	CH ₂ CH ₂ CN
	60	H	H	CH ₃	CH ₂ CH ₂ CO ₂ CH ₃
_ TO [61	H	Н	CH ₃	CH ₂ CH ₂ CO ₂ CH ₂ CH ₃
	62	H	H	CH ₃	CH ₂ CH ₂ NH ₂
<u> </u>	63	H	H	CH ₃	CH ₂ CH ₂ N(CH ₃) ₂
Ĺ	64	H	H	CH ₃	CH ₂ CH ₂ N(CH ₂ CH ₃) ₂
	65	H	H	CH ₃	CH ₂ CH=CH ₂
	66	H	H	CH ₃	C(CH ₃)=CH ₂
1	67 .	H	H	CH ₃	CH ₂ CH=CHCH ₃
	68	H	H	CH ₃	C(CH ₃)CH=CHCH ₃
	69	н .	H	CH ₃	CH ₂ C≡CH ·
1	70	H	H	CH ₃	CH(CH ₃)C≡CH
	71	H	H	CH ₃	CH ₂ C≡CHCH ₃
23 _	72	H	H	CH ₃	Ph
L	73 74	H	H	CH ₂ CH ₃	H
	74 75	H H	H	CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₃
	76	H	H	CH ₂ CH ₃ CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ CH ₃
	77	H	H	CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃
1	78	H	H	CH ₂ CH ₃	CH(CH ₃) ₂
	79	H	H	CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH(CH ₃) ₂
	80	H	H	CH ₂ CH ₃	CH(CH ₃)CH ₂ CH ₃
L	B1	H	H	CH ₂ CH ₃	C(CH ₃) ₃
L	82	H	H	CH ₂ CH ₃	CH ₂ OCH ₃
L	83	H	H	CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ OCH ₃
33 _	84	Н	H	CH ₂ CH ₃	CH ₂ OCH ₂ CH ₃
1	85	н	H	CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ OCH ₂ CH ₃
1	36	H	H	CH ₂ CH ₃	CH(CH ₃)CH ₂ OCH ₃
18	37	H	H	CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ Cl
1	38	Н	H	CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ SCH ₃
40 8	39	H	H	CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ S(O)CH ₃
9	90	H	H	CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ S(O) ₂ CH ₃
9	91	H	H	CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ CN
[]	92	H	H	CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ CO ₂ CH ₃
2	3	H	H	CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ CO ₂ CH ₂ CH ₃
45	94	H	H	CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ NH ₂
9	1	H	H	CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ N(CH ₃) ₂
		H	H	CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ N(CH ₂ CH ₃) ₂
9	97	H	H	CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH=CH ₂

				21	
	Nr.	R ⁴	R ⁵	R ⁷	R ⁸
	98	H	H	CH ₂ CH ₃	$C(CH_3)=CH_2$
	99	H	H	CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH=CHCH ₃
	100	H ·	H	CH ₂ CH ₃	C(CH ₃)CH=CHCH ₃
5	101	H	H	CH ₂ CH ₃	CH ₂ C≡CH
,	102	H	H	CH ₂ CH ₃	CH(CH ₃)C≡CH
	103	H	Н	CH ₂ CH ₃	CH ₂ C=CHCH ₃
	104	н	Н	CH ₂ CH ₃	Ph
	105	H	Н	CH ₂ CH ₂ CH ₃	Н
	106	H	H	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₃
10	107	H	H	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₃
	108	H	H	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ CH ₃
	109	Н	Н	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃
	110	Н	Н	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH(CH ₃) ₂
	111	Н	H	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH(CH ₃) ₂
15	112	H	Н	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH(CH ₃)CH ₂ CH ₃
TO	113	H	H	CH ₂ CH ₂ CH ₃	C(CH ₃) ₃
	114	H	Н	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ OCH ₃
1	115	H	H	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ OCH ₃
,	116	H	Н	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ OCH ₂ CH ₃
	117	H	Н	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ OCH ₂ CH ₃
20	118	Н	H	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH(CH ₃)CH ₂ OCH ₃
	119	H	Н	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ Cl
	120	Н	Н	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ SCH ₃
	121	Н	н	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ S(O)CH ₃
	122	H	H	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ S(O) ₂ CH ₃
25	123	H	Н	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ CN
23	124	H	Н	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ CO ₂ CH ₃
	125	H	H	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ CO ₂ CH ₂ CH ₃
	126	H	H	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ NH ₂
	127	H	H	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ N(CH ₃) ₂
	128	H	H	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ N(CH ₂ CH ₃) ₂
30	129	H	H	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH=CH ₂
	130	H	H	CH ₂ CH ₂ CH ₃	$C(CH_3)=CH_2$
	131	H	H	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH=CHCH ₃
[132	H	H	CH ₂ CH ₂ CH ₃	C(CH ₃)CH=CHCH ₃
	133	H	H	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ C≡CH
35	134	H	H	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH(CH ₃)C≡CH
	135	H	H	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ C≡CHCH ₃
L	136	H	H	CH ₂ CH ₂ CH ₃	Ph
L	137	H	H	CH(CH ₃) ₂	Н
Ĺ	138	H	H	CH(CH ₃) ₂	CH ₃
	139	H	H	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH ₃
	140	H	H	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH ₂ CH ₃
L	141	H	H	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃
. [142	H	H	CH(CH ₃) ₂	CH(CH ₃) ₂
	143	H	H	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH(CH ₃) ₂
L	144		H	CH(CH ₃) ₂	CH(CH ₃)CH ₂ CH ₃
せン し	145		H	CH(CH ₃) ₂	C(CH ₃) ₃
<u></u>	146		H	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ OCH ₃
	147		H	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH ₂ OCH ₃
L	148	H	H	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ OCH ₂ CH ₃

22
| R⁷ | R⁸ | CH(CH₃)₂ | CH₂CH₂OCH₂CH

	Nr.	R ⁴	R ⁵	R ⁷	R ⁸
	149	H	H	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH ₂ OCH ₂ CH ₃
	150	H	H	CH(CH ₃) ₂	CH(CH ₃)CH ₂ OCH ₃
	151	H	H	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH ₂ C1
5	152	H	H	CH(CH ₃) ₂	CH2CH2SCH3
	153	H	H	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH ₂ S(O)CH ₃
	154	H	Н	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH ₂ S(O) ₂ CH ₃
	155	H	H	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH ₂ CN
	156	H	H	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH ₂ CO ₂ CH ₃
	157	H	H	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH ₂ CO ₂ CH ₂ CH ₃
10	158	H	H	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH ₂ NH ₂
	159	Н	Н	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH ₂ N(CH ₃) ₂
	160	H	Н	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH ₂ N(CH ₂ CH ₃) ₂
	161	H	H	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH=CH ₂
	162	H	Н	CH(CH ₃) ₂	C(CH ₃)=CH ₂
15	163	H	H	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH=CHCH ₃
15	164	H	H	CH(CH ₃) ₂	C(CH ₃)CH=CHCH ₃
	165	H	H	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ C=CH
	166	H	H	CH(CH ₃) ₂	CH(CH ₃)C≡CH
	167	H	H	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ C≡CHCH ₃
	168	H	H	CH(CH ₃) ₂	Ph
20	169	H	H	CH ₂ CH=CH ₂	Н
	170	H	H	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₃
	171	H	н	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ CH ₃
	172	Н	H	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ CH ₂ CH ₃
	173	H	н	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃
25	174	H	H	CH ₂ CH=CH ₂	CH(CH ₃) ₂
23	175	H	H	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ CH(CH ₃) ₂
	176	H	H	CH ₂ CH=CH ₂	CH(CH ₃)CH ₂ CH ₃
	177	Н	Н	CH ₂ CH=CH ₂	C(CH ₃) ₃
	178	H	H	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ OCH ₃
	179	H	Н	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ CH ₂ OCH ₃
30	180	H	H	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ OCH ₂ CH ₃
	181	H	Н	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ CH ₂ OCH ₂ CH ₃
	182	H	H	CH ₂ CH=CH ₂	CH(CH ₃)CH ₂ OCH ₃
	183	H	H	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ CH ₂ C1
,	184	H	H	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ CH ₂ SCH ₃
35	185	H	H	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ CH ₂ S(O)CH ₃
	186	H	H	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ CH ₂ S(O) ₂ CH ₃
	187	H	H	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ CH ₂ CN
	188	Н	H	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ CH ₂ CO ₂ CH ₃
	189	H	Н	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ CH ₂ CO ₂ CH ₂ CH ₃
	190	H	Н	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ CH ₂ NH ₂
40	191	H	H	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ CH ₂ N(CH ₃) ₂
[192	H	H	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ CH ₂ N(CH ₂ CH ₃) ₂
	193	H	Н	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ CH=CH ₂
[194	H	H	CH ₂ CH=CH ₂	$C(CH_3)=CH_2$
[195	H	H	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ CH=CHCH ₃
45	196	H	H	CH ₂ CH=CH ₂	C(CH ₃)CH=CHCH ₃
	197	H	H	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ C≡CH
ſ	198	H	H	CH ₂ CH=CH ₂	CH(CH ₃)C≡CH
	199	H	H	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ C≡CHCH ₃
_					

23 R8 Nr. R^4 R⁵ $\overline{R^7}$ 200 H CH2CH=CH2 Ph H 201 CH₃ H H 202 CH₃ H Н CH₃ 203 CH₃ H Н CH₂CH₃ 204 CH₃ H H CH2CH2CH3 205 CH₃ Н Н CH2CH2CH2CH3 206 H CH₃ H CH(CH₃)₂ 207 CH₃ H H CH₂CH(CH₃)₂ 208 CH₃ Ĥ H CH(CH₃)CH₂CH₃ 10 209 CH₃ H H C(CH₃)₃ 210 CH₃ H H CH₂OCH₃ 211 CH₃ H H CH2CH2OCH3 212 H CH₃ H CH2OCH2CH3 213 CH₃ H H CH2CH2OCH2CH3 214 Н CH₃ H CH(CH₃)CH₂OCH₃ 15 215 CH₃ H H CH2CH2C1 216 H CH₃ H CH2CH2SCH3 217 ĊH₃ H H CH2CH2S(O)CH3 218 CH₃ H H CH2CH2S(O)2CH3 219 CH₃ H H CH2CH2CN 20 220 Ĥ H CH₃ CH2CH2CO2CH3 221 CH₃ H H CH2CH2CO2CH2CH3 222 CH₃ H H CH₂CH₂NH₂ 223 CH₃ H H CH₂CH₂N(CH₃)₂ 224 CH₃ H H CH₂CH₂N(CH₂CH₃)₂ 225 H H CH₃ CH₂CH=CH₂ 25 226 CH₃ H $C(CH_3)=CH_2$ H 227 CH₃ H H CH2CH=CHCH3 228 CH₃ H H C(CH₃)CH=CHCH₃ 229 Н CH₂C≡CH CH₃ H 230 CH(CH₃)C≡CH CH₃ Н H 30 231 CH₂C≡CHCH₃ CH₃ H H 232 H CH₃ H Ph 233 CH₃ H -(CH₂)₄-234 CH₃ H -(CH₂)₅-235 Н CH₃ -(CH₂)₂NH(CH₂)₂-236 CH₃ H -(CH₂)₂NCH₃(CH₂)₂-35 237 CH₃ H -(CH₂)₂O(CH₂)₂-238 CH₃ H -CH2CH=CHCH2-239 CH₃ H -CH2CH=CHCH2CH2-240 CH₃ H -CH=CHCH2CH2CH2-241 CH₃ H CH_3 H 40 242 H CH₃ CH₃ CH₃ 243 CH₃ H CH₃ CH₂CH₃ 244 CH₃ H CH₃ CH2CH2CH3 245 CH₃ Н CH₃ CH2CH2CH2CH3 246 CH₃ H CH₃ CH(CH₃)₂ \overline{H} 247 ĆH3 CH₃ CH₂CH (CH₃)₂ 45 CH₃ 248 H CH(CH₃)CH₂CH₃ CH₃ 249 CH₃ Н CH₃ C(CH₃)₃ 250 H CH₃ CH_3 CH₂OCH₃

				24	
	Nr.	R ⁴	R ⁵	R ⁷	R8
	251	CH ₃	Н	CH ₃	CH ₂ CH ₂ OCH ₃
	252	CH ₃	Н	CH ₃	CH ₂ OCH ₂ CH ₃
	253	CH ₃	Н	CH ₃	CH ₂ CH ₂ OCH ₂ CH ₃
5	254	CH ₃	H	CH ₃	CH(CH ₃)CH ₂ OCH ₃
5	255	CH ₃	H	CH ₃	CH ₂ CH ₂ Cl
	256	CH ₃	H	CH ₃	CH ₂ CH ₂ SCH ₃
	257	CH ₃	H	CH ₃	CH ₂ CH ₂ S(O)CH ₃
	258	CH ₃	H	CH ₃	CH ₂ CH ₂ S(O) ₂ CH ₃
	259	CH ₃	H	CH ₃	CH ₂ CH ₂ CN
10	260	CH ₃	Н	CH ₃	CH ₂ CH ₂ CO ₂ CH ₃
	261	CH ₃	H	CH ₃	CH ₂ CH ₂ CO ₂ CH ₂ CH ₃
	262	CH ₃	H	CH ₃	CH ₂ CH ₂ NH ₂
	263	CH ₃	H	CH ₃	CH ₂ CH ₂ N(CH ₃) ₂
	264	CH ₃	H	CH ₃	CH ₂ CH ₂ N(CH ₂ CH ₃) ₂
15	265	CH ₃	H	CH ₃	CH ₂ CH=CH ₂
	266	CH ₃	H	CH ₃	$C(CH_3)=CH_2$
	267	CH ₃	H	CH ₃	CH ₂ CH=CHCH ₃
	268	CH ₃	H	CH ₃	C(CH ₃)CH=CHCH ₃
	269	CH ₃	H	CH ₃	CH ₂ C≡CH
	270	CH ₃	H	CH ₃	CH(CH ₃)C≡CH
20	271	CH ₃	H	CH ₃	CH ₂ C≡CHCH ₃
	272	CH ₃	H	CH ₃	Ph
	273	CH ₃	H	CH ₂ CH ₃	H
	274	CH ₃	H	CH ₂ CH ₃	CH ₃
	275	CH ₃	H	CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₃
25	276	CH ₃	H	CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ CH ₃
	277	CH ₃	H	CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃
	278	CH ₃	H	CH ₂ CH ₃	CH(CH ₃) ₂
	279	CH ₃	H	CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH(CH ₃) ₂
	280	CH ₃	H	CH ₂ CH ₃	CH(CH ₃)CH ₂ CH ₃
20	281	CH ₃	H	CH ₂ CH ₃	C(CH ₃) ₃
30	282	CH ₃	H	CH ₂ CH ₃	CH ₂ OCH ₃
	283	CH ₃	H	CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ OCH ₃
	284	CH ₃	H	CH ₂ CH ₃	CH ₂ OCH ₂ CH ₃
İ	285	CH ₃	H	CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ OCH ₂ CH ₃
	286	CH ₃	H	CH ₂ CH ₃	CH(CH ₃)CH ₂ OCH ₃
35	287	CH ₃	H	CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ Cl
	288	CH ₃	H	CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ SCH ₃
	289	CH ₃	H	CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ S(O)CH ₃
	290	CH ₃	H	CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ S(O) ₂ CH ₃
	291	CH ₃	H	CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ CN
40	292	CH ₃	H	CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ CO ₂ CH ₃
40	293	CH ₃	H	CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ CO ₂ CH ₂ CH ₃
	294	CH ₃	H	CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ NH ₂
I	295	CH ₃	H	CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ N(CH ₃) ₂
-	296	CH ₃	H	CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ N(CH ₂ CH ₃) ₂
ļ	297	CH ₃	H	CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH=CH ₂
45	298	CH ₃	H	CH ₂ CH ₃	$C(CH_3)=CH_2$
1	299	CH ₃	H	CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH=CHCH ₃
-	300 301	CH ₃	H	CH ₂ CH ₃	C(CH ₃)CH=CHCH ₃
L	20T	CH ₃	H	CH ₂ CH ₃	CH ₂ C≡CH

				25	
	Nr.	R ⁴	R ⁵	R ⁷	R ⁸
	302	CH ₃	Н	CH ₂ CH ₃	CH(CH ₃)C≡CH
	303	CH ₃	H	CH ₂ CH ₃	CH ₂ C≡CHCH ₃
	304	CH ₃	H	CH ₂ CH ₃	Ph
5	305	CH ₃	H	CH ₂ CH ₂ CH ₃	H
	306	CH ₃	H	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₃
	307	CH ₃	Н	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₃
	308	CH ₃	H	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ CH ₃
	309	CH ₃	H	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃
	310	CH ₃	Н	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH(CH ₃) ₂
10	311	CH ₃	Н	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH(CH ₃) ₂
	312	CH ₃	H	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH(CH ₃)CH ₂ CH ₃
	313	CH ₃	H	CH2CH2CH3	C(CH ₃) ₃
	314	CH ₃	H	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ OCH ₃
	315	CH ₃	H	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ OCH ₃
15	316	CH ₃	H	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ OCH ₂ CH ₃
	317	CH ₃	H	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ OCH ₂ CH ₃
	318	CH ₃	H	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH(CH ₃)CH ₂ OCH ₃
	319	CH ₃	H	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ Cl
	320	CH ₃	H	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ SCH ₃
	321	CH ₃	H	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ S(O)CH ₃
20	322	CH ₃	H	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ S(O) ₂ CH ₃
	323	CH ₃	H	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ CN
	324	CH ₃	H	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ CO ₂ CH ₃
	325	CH ₃	H	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ CO ₂ CH ₂ CH ₃
	326	CH ₃	H	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ NH ₂
25	327	CH ₃	H	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ N(CH ₃) ₂
	328	CH ₃	H	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ N (CH ₂ CH ₃) ₂
	329	CH ₃	H	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH=CH ₂
	330	CH ₃	H	CH ₂ CH ₂ CH ₃	$C(CH_3)=CH_2$
	331	CH ₃	H	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH=CHCH ₃
20	332	CH ₃	H	CH ₂ CH ₂ CH ₃	C(CH ₃)CH=CHCH ₃
30	333	CH ₃	H	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ C≡CH
	334	CH ₃	H	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH(CH ₃)C≡CH
	335	CH ₃	H	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ C≡CHCH ₃
)	336	CH ₃	H	CH ₂ CH ₂ CH ₃	Ph
	337	CH ₃	H	CH(CH ₃) ₂	H
35	338	CH ₃	H	CH(CH ₃) ₂	CH ₃
	339	CH ₃	H	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH ₃
	340	CH ₃	H	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH ₂ CH ₃
	341	CH ₃	H	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃
	342	CH ₃	H	CH(CH ₃) ₂	CH(CH ₃) ₂
40	343	CH ₃	H	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH(CH ₃) ₂
40	344	CH ₃	H	CH(CH ₃) ₂	CH(CH ₃)CH ₂ CH ₃
	345	CH ₃	H	CH(CH ₃) ₂	C(CH ₃) ₃
	346	CH ₃	H	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ OCH ₃
	347	CH ₃	H	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH ₂ OCH ₃
l	348	CH ₃	H	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ OCH ₂ CH ₃
45	349	CH ₃	H	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH ₂ OCH ₂ CH ₃
į	350	CH ₃	H	CH(CH ₃) ₂	CH(CH ₃)CH ₂ OCH ₃
	351	CH ₃	H	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH ₂ Cl
L	352	CH ₃	H	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH ₂ SCH ₃

				26	
	Nr.	R ⁴	R ⁵	R ⁷	R ⁸
•	353	CH ₃	H	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH ₂ S(O)CH ₃
	354	CH ₃	H	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH ₂ S(O) ₂ CH ₃
	355	CH ₃	Н	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH ₂ CN
5	356	CH ₃	H	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH ₂ CO ₂ CH ₃
9	357	CH ₃	н	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH ₂ CO ₂ CH ₂ CH ₃
	358	CH ₃	H	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH ₂ NH ₂
	359	CH ₃	H	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH ₂ N(CH ₃) ₂
	360	CH ₃	H	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH ₂ N (CH ₂ CH ₃) ₂
	361	CH ₃	Н	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH=CH ₂
10	362	CH ₃	н	CH(CH ₃) ₂	$C(CH_3)=CH_2$
	363	CH ₃	Н	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH=CHCH ₃
	364	CH ₃	н	CH(CH ₃) ₂	C(CH ₃)CH=CHCH ₃
	365	CH ₃	н	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ C≡CH
	366	CH ₃	Н	CH(CH ₃) ₂	CH(CH ₃)C≡CH
15	367	CH ₃	Н	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ C≡CHCH ₃
13	368	CH ₃	H	CH(CH ₃) ₂	Ph
	369	CH ₃	Н	CH ₂ CH=CH ₂	H
	370	CH ₃	Н	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₃
	371	CH ₃	Н	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ CH ₃
	372	CH ₃	H	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ CH ₂ CH ₃
20	373	CH ₃	H	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃
	374	CH ₃	н	CH ₂ CH=CH ₂	CH(CH ₃) ₂
	375	CH ₃	Н	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ CH(CH ₃) ₂
	376	CH ₃	H	CH ₂ CH=CH ₂	CH(CH ₃)CH ₂ CH ₃
	377	CH ₃	H	CH ₂ CH=CH ₂	C(CH ₃) ₃
25	378	CH ₃	Н	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ OCH ₃
25	379	CH ₃	H	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ CH ₂ OCH ₃
	380	CH ₃	Н	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ OCH ₂ CH ₃
	381	CH ₃	H	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ CH ₂ OCH ₂ CH ₃
	382	CH ₃	Н	CH ₂ CH=CH ₂	CH(CH ₃)CH ₂ OCH ₃
	383	CH ₃	H	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ CH ₂ C1
30	384	CH ₃	H	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ CH ₂ SCH ₃
	385	CH ₃	H	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ CH ₂ S(O)CH ₃
	386	CH ₃	H	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ CH ₂ S(O) ₂ CH ₃
	387	CH ₃	Н	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ CH ₂ CN
	388	CH ₃	H	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ CH ₂ CO ₂ CH ₃
35	389	CH ₃	H	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ CH ₂ CO ₂ CH ₂ CH ₃
J J	390	CH ₃	H	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ CH ₂ NH ₂
	391	CH ₃	H	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ CH ₂ N(CH ₃) ₂
	392	CH ₃	H	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ CH ₂ N(CH ₂ CH ₃) ₂
	393	CH ₃	H	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ CH=CH ₂
	394	CH ₃	H	CH ₂ CH=CH ₂	$C(CH_3)=CH_2$
40	395	CH ₃	H	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ CH=CHCH ₃
	396	CH ₃	Н	CH2CH=CH2	C(CH ₃)CH=CHCH ₃
	397	CH ₃	H	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ C≡CH
	398	CH ₃	H	CH ₂ CH=CH ₂	CH(CH ₃)C≡CH
1	399	CH ₃	H	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ C≡CHCH ₃
45	400	CH ₃	Н	CH ₂ CH=CH ₂	Ph
*3	401	CH ₃	CH ₃	H	Н
	402	CH ₃	CH ₃	Н	CH ₃
	403	CH ₃	CH ₃	H	CH ₂ CH ₃
		·	<u> </u>		

				27	
	Nr.	R ⁴	R ⁵	R ⁷	R8
	404	CH ₃	CH ₃	H	CH ₂ CH ₂ CH ₃
	405	CH ₃	CH ₃	H	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃
	406	CH ₃	CH ₃	Н	CH(CH ₃) ₂
5	407	CH ₃	CH ₃	H	CH ₂ CH(CH ₃) ₂
5	408	CH ₃	CH ₃	H	CH(CH ₃)CH ₂ CH ₃
	409	CH ₃	CH ₃	H	C(CH ₃) ₃
	410	ĆH ₃	CH ₃	H	CH ₂ OCH ₃
	411	CH ₃	CH ₃	H	CH ₂ CH ₂ OCH ₃
	412	CH ₃	CH ₃	H	CH ₂ OCH ₂ CH ₃
10	413	CH ₃	CH ₃	H	CH ₂ CH ₂ OCH ₂ CH ₃
	414	CH ₃	CH ₃	H	CH(CH ₃)CH ₂ OCH ₃
	415	CH ₃	CH ₃	H	CH ₂ CH ₂ Cl
	416	CH ₃	CH ₃	Н	CH ₂ CH ₂ SCH ₃
	417	CH ₃	CH ₃	Н	CH ₂ CH ₂ S(O)CH ₃
15	418	CH ₃	CH ₃	H	CH ₂ CH ₂ S(O) ₂ CH ₃
	419	CH ₃	CH ₃	Н	CH ₂ CH ₂ CN
	420	CH ₃	CH ₃	H	CH ₂ CH ₂ CO ₂ CH ₃
	421	CH ₃	CH ₃	H	CH ₂ CH ₂ CO ₂ CH ₂ CH ₃
,	422	CH ₃	CH ₃	H	CH ₂ CH ₂ NH ₂
• •	423	CH ₃	CH ₃	H	CH ₂ CH ₂ N(CH ₃) ₂
20	424	CH ₃	CH ₃	Н	CH ₂ CH ₂ N(CH ₂ CH ₃) ₂
	425	CH ₃	CH ₃	H	CH ₂ CH=CH ₂
	426	CH ₃	CH ₃	H	$C(CH_3)=CH_2$
	427	CH ₃	CH ₃	H	CH ₂ CH=CHCH ₃
	428	CH ₃	CH ₃	H	C(CH ₃)CH=CHCH ₃
25	429	CH ₃	CH ₃	H	CH ₂ C≡CH
	430	CH ₃	CH ₃	H	CH(CH ₃)C≡CH
	431	CH ₃	CH ₃	H	CH ₂ C≡CHCH ₃
	432	CH ₃	CH ₃	Н	Ph
	433	CH ₃	CH ₃		-(CH ₂) ₄ -
	434	CH ₃	CH ₃	•	-(CH ₂) ₅ -
30	435	CH ₃	CH ₃		2) ₂ NH(CH ₂) ₂ -
	436	CH ₃	CH ₃	-(CH ₂) ₂ NCH ₃ (CH ₂) ₂ -
	437	CH ₃	CH ₃	-(CH	I ₂) ₂ O(CH ₂) ₂ -
	438	CH ₃	CH ₃	·	₂ CH=CHCH ₂ -
	439	CH ₃	CH ₃		CH=CHCH ₂ CH ₂ -
35	440	CH ₃	CH ₃		CHCH ₂ CH ₂ CH ₂ -
	441	CH ₃	CH ₃	CH ₃	H
	442	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH ₃
	443	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₃
	444	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₂ CH ₃
	445	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₂ CH ₃
40	446	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH(CH ₃) ₂
	447	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH (CH ₃) ₂
	448	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH(CH ₃)CH ₂ CH ₃
	449	CH ₃	CH ₃	CH ₃	C(CH ₃) ₃
	450	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH ₂ OCH ₃
45	451	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₂ OCH ₃
	452	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH ₂ OCH ₂ CH ₃
	453	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₂ OCH ₂ CH ₃
[454	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH(CH ₃)CH ₂ OCH ₃





				20	
_				28	R8
Į	Nr.	R ⁴	R ⁵	R ⁷	
l	455	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₂ C1
į	456	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₂ SCH ₃
į	457	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₂ S(O)CH ₃
5	458	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₂ S (O) ₂ CH ₃
	459	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₂ CN
	460	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₂ CO ₂ CH ₃
	461	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₂ CO ₂ CH ₂ CH ₃
	462	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₂ NH ₂
	463	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₂ N(CH ₃) ₂
10	464	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₂ N(CH ₂ CH ₃) ₂
	465	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH=CH ₂
	466	CH ₃	CH ₃	CH ₃	C(CH ₃)=CH ₂
	467	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH=CHCH ₃
	468	CH ₃	CH ₃	CH ₃	C(CH ₃)CH=CHCH ₃
15	469	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH ₂ C≡CH
13	470	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH(CH ₃)C≡CH
	471	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH ₂ C≡CHCH ₃
	472	CH ₃	CH ₃	CH ₃	Ph
	473	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₃	H
	474	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₃	CH ₃
20`	475	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₃ ,	CH ₂ CH ₃
	476	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ CH ₃
	477	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃
	478	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₃	CH(CH ₃) ₂
	479	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH(CH ₃) ₂
25	480	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₃	CH(CH ₃)CH ₂ CH ₃
23	481	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₃	C(CH ₃) ₃
	482	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₃	CH ₂ OCH ₃
	483	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ OCH ₃
	484	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₃	CH ₂ OCH ₂ CH ₃
	485	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ OCH ₂ CH ₃
30	486	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₃	CH(CH ₃)CH ₂ OCH ₃
	487	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ Cl
	488	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ SCH ₃
	489	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ S(O)CH ₃
	490	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ S(O) ₂ CH ₃
35	491	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ CN
33	492	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ CO ₂ CH ₃
	493	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ CO ₂ CH ₂ CH ₃
	494	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ NH ₂
	495	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ N(CH ₃) ₂
	496	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ N(CH ₂ CH ₃) ₂
40	497	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH=CH ₂
	498	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₃	C(CH ₃)=CH ₂
	499	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH=CHCH ₃
	500	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₃	C(CH ₃)CH=CHCH ₃
	501	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₃	CH ₂ C≡CH
45	502	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₃	CH(CH ₃)C≡CH
43	503	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₃	CH ₂ C≡CHCH ₃
	504	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₃	Ph
	505	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₂ CH ₃	H

	Nr.	R ⁴	R ⁵	R ⁷	R ⁸
	506	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₃
	507	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₃
	508	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ CH ₃
5	509	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃
_	510	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH(CH ₃) ₂
	511	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH(CH ₃) ₂
	512	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH(CH ₃)CH ₂ CH ₃
	513	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₂ CH ₃	C(CH ₃) ₃
	514	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ OCH ₃
10	515	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ OCH ₃
	516	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ OCH ₂ CH ₃
	517	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ OCH ₂ CH ₃
	518	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH(CH ₃)CH ₂ OCH ₃
	519	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ Cl
15	520	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ SCH ₃
	521	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ S(O)CH ₃
	522	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ S(O) ₂ CH ₃
	523	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ CN
	524	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ CO ₂ CH ₃
	525	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ CO ₂ CH ₂ CH ₃
20	526	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ NH ₂
	527	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ N(CH ₃) ₂
	528	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ N(CH ₂ CH ₃) ₂
	529	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH=CH ₂
	530	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₂ CH ₃	C(CH ₃)=CH ₂
25	531	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH=CHCH ₃
	532	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₂ CH ₃	C(CH ₃)CH=CHCH ₃
	533	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ C≡CH
	534	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH(CH ₃)C≡CH
	535	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ C≡CHCH ₃
20	536	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₂ CH ₃	Ph
30	537	CH ₃	CH ₃	CH(CH ₃) ₂	H
	538	CH ₃	CH ₃	CH(CH ₃) ₂	CH ₃
	539	CH ₃	CH ₃	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH ₃
)	540	CH ₃	CH ₃	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH ₂ CH ₃
	541	CH ₃	CH ₃	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃
35	542	CH ₃	CH ₃	CH(CH ₃) ₂	CH(CH ₃) ₂
	543	CH ₃	CH ₃	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH(CH ₃) ₂
	544	CH ₃	CH ₃	CH(CH ₃) ₂	CH(CH ₃)CH ₂ CH ₃
	545	CH ₃	CH ₃	CH(CH ₃) ₂	C(CH ₃) ₃
	546	CH ₃	CH ₃	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ OCH ₃
40	547	CH ₃	CH ₃	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH ₂ OCH ₃
40	548	CH ₃	CH ₃	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ OCH ₂ CH ₃
ļ	549	CH ₃	CH ₃	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH ₂ OCH ₂ CH ₃
ļ	550	CH ₃	CH ₃	CH(CH ₃) ₂	CH(CH ₃)CH ₂ OCH ₃
1	551	CH ₃	CH ₃	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH ₂ Cl
L	552	CH ₃	CH ₃	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH ₂ SCH ₃
45	553	CH ₃	CH ₃	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH ₂ S(O)CH ₃
	554	CH ₃	CH ₃	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH ₂ S(O) ₂ CH ₃
	555	CH ₃	CH ₃	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH ₂ CN
L	556	CH ₃	CH ₃	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH ₂ CO ₂ CH ₃
		-			

	_

	30					
	Nr.	R ⁴	R ⁵	R ⁷	R ⁸	
	557	CH ₃	CH ₃	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH ₂ CO ₂ CH ₂ CH ₃	
	558	CH ₃	CH ₃	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH ₂ NH ₂	
	559	CH ₃	CH ₃	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH ₂ N(CH ₃) ₂	
5	560	CH ₃	CH ₃	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH ₂ N(CH ₂ CH ₃) ₂	
	561	CH ₃	CH ₃	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH=CH ₂	
	562	CH ₃	CH ₃	CH(CH ₃) ₂	C(CH ₃)=CH ₂	
	563	CH ₃	CH ₃	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH=CHCH ₃	
	564	CH ₃	CH ₃	CH(CH ₃) ₂	C(CH ₃)CH=CHCH ₃	
	565	CH ₃	CH ₃	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ C≡CH	
10	566	CH ₃	CH ₃	CH(CH ₃) ₂	CH(CH ₃)C≡CH	
	567	CH ₃	CH ₃	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ C≡CHCH ₃	
	568	CH ₃	CH ₃	CH(CH ₃) ₂	Ph	
	569	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH=CH ₂	H	
	570	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₃	
15	571	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ CH ₃	
	572	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ CH ₂ CH ₃	
	573	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	
	574	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH=CH ₂	CH(CH ₃) ₂	
	575	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ CH(CH ₃) ₂	
	576	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH=CH ₂	CH(CH ₃)CH ₂ CH ₃	
20	577	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH=CH ₂	C(CH ₃) ₃	
	578	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ OCH ₃	
•	579	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ CH ₂ OCH ₃	
	580	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ OCH ₂ CH ₃	
	581	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ CH ₂ OCH ₂ CH ₃	
25	582	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH=CH ₂	CH(CH ₃)CH ₂ OCH ₃	
	583	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ CH ₂ Cl	
	584	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ CH ₂ SCH ₃	
	585	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ CH ₂ S(O)CH ₃	
	586	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ CH ₂ S(O) ₂ CH ₃	
	587	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ CH ₂ CN	
30	588	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ CH ₂ CO ₂ CH ₃	
	589	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ CH ₂ CO ₂ CH ₂ CH ₃	
	590	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ CH ₂ NH ₂	
	591	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ CH ₂ N(CH ₃) ₂	
	592	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ CH ₂ N(CH ₂ CH ₃) ₂	
35	593	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ CH=CH ₂	
	594	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH=CH ₂	C(CH ₃)=CH ₂	
	595	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ CH=CHCH ₃	
	596	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH=CH ₂	C(CH ₃)CH=CHCH ₃	
	597	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ C≡CH	
	598	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH=CH ₂	CH(CH ₃)C≡CH	
40	599	СН3	CH ₃	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ C≡CHCH ₃	
	600	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH=CH ₂	Ph	

Ganz besonders bevorzugt sind auch die 3-Heterocyclyl substituierten Benzoesäure-Derivate der Formel I-Ab (\equiv I mit R¹ = II-A, R¹⁰ = Methyl, R¹¹ = Trifluormethyl und R¹² = Wasserstoff, R² = H; R³ = Cl; R⁶ = H, X = O), worin R⁴, R⁵, R⁷ und R⁸ die oben genannten Bedeutungen, insbesondere die als bevorzugt genannten Bedeutun-

gen, aufweisen. Beispiele für derartige Verbindungen sind die Verbindungen I-Ab.1 bis I-Ab.600, in denen die Variablen \mathbb{R}^4 , \mathbb{R}^5 , \mathbb{R}^7 und \mathbb{R}^8 gemeinsam die in einer Zeile der Tabelle 1 angegebenen Bedeutungen aufweisen.

5

15

10

Ganz besonders bevorzugt sind auch die 3-Heterocyclyl substituierten Benzoesäure-Derivate der Formel I-Ac (

I mit R¹ = II-A, R¹0 = Amino, R¹1 = Trifluormethyl und R¹2 = Wasserstoff; R² = F; R³ = Cl; R⁶ = H, X = O), worin R⁴, R⁵, Rⁿ und Rⁿ die oben genannten

20 Bedeutungen, insbesondere die als bevorzugt genannten Bedeutungen, aufweisen. Beispiele für derartige Verbindungen sind die Verbindungen I-Ac.1 bis I-Ac.600, in denen die Variablen R⁴, R⁵, Rⁿ und Rⁿ gemeinsam die in einer Zeile der Tabelle 1 angegebenen Bedeutungen aufweisen.

25

35

Ganz besonders bevorzugt sind auch die 3-Heterocyclyl substituierten Benzoesäure-Derivate der Formel I-Ad (≡ I mit R¹ = II-A, R¹0 = Amino, R¹1 = Trifluormethyl und R¹2 = Wasserstoff; R² = H; R³ = Cl; R⁶ = H, X = O), worin R⁴, R⁵, Rⁿ und Rⁿ die oben genannten Bedeutungen, insbesondere die als bevorzugt genannten Bedeutungen, aufweisen. Beispiele für derartige Verbindungen sind die Verbindungen I-Ad.1 bis I-Ad.600, in denen die Variablen R⁴, R⁵, Rⁿ und Rⁿ gemeinsam die in einer Zeile der Tabelle 1 angegebenen Bedeutungen aufweisen.

32 Cl (I-Ad)

10

5

Unter den Verbindungen I-B sind die 3-Heterocyclyl Benzoesäure-Derivate der Formel I-Ba (\equiv I mit R¹ = II-B, R¹³', R¹³ jeweils Methyl; $R^2 = F$; $R^3 = Cl$; $R^6 = H$, X = O) bevorzugt, worin R^4 , R^5 , R^7 und R8 die oben genannten Bedeutungen, insbesondere die als bevor-15 zugt angegebenen Bedeutungen, aufweisen. Beispiele für derartige Verbindungen sind die Verbindungen I-Ba.1 bis I-Ba.600, in denen die Variablen R4 R5, R7 und R8 gemeinsam die in einer Zeile der Tabelle 1 angegebenen Bedeutungen aufweisen.

20

- 30 Unter den Verbindungen I-B sind die 3-Heterocyclyl substituierten Benzoesäure-Derivate der Formel I-Bb (≡ I mit R¹ = II-B, R¹3′, R¹3 jeweils Methyl; $R^2 = H$; $R^3 = Cl$; $R^6 = H$, X = O) bevorzugt, worin R4, R5, R7 und R8 die oben genannten Bedeutungen, insbesondere die als bevorzugt genannten Bedeutungen, aufweisen. Beispiele für
- 35 derartige Verbindungen sind die Verbindungen I-Bb.1 bis I-Bb.600, in denen die Variablen R4, R5, R7 und R8 gemeinsam die in einer Zeile der Tabelle 1 angegebenen Bedeutungen aufweisen.

40

10

5

Unter den Verbindungen I-C sind die 3-Heterocyclyl substituierten Benzoesäure-Derivate der Formel I-Ca (\equiv I mit R¹ = II-C, R¹⁴ = Chlor, R¹⁵, R¹⁷ = Wasserstoff, R¹⁶ = Trifluormethyl; R² = F; R³ = Cl; R⁶ = H, X = O) bevorzugt, worin R⁴, R⁵, R⁷ und R⁸ die oben genannten Bedeutungen, insbesondere die als bevorzugt genannten Bedeutungen, aufweisen. Beispiele für derartige Verbindungen sind die Verbindungen I-Ca.1 bis I-Ca.600, in denen die Variablen R⁴, R⁵, R⁷ und R⁸ gemeinsam die in einer Zeile der Tabelle 1 angegebenen Bedeutungen aufweisen.

20

30

Unter den Verbindungen I-C sind die 3-Heterocyclyl substituierten Benzoesäure-Derivate der Formel I-Cb (\equiv I mit R¹ = II-C, R¹⁴ = Chlor, R¹⁵, R¹⁷ = Wasserstoff, R¹⁶ = Trifluormethyl; R² = H; R³ = 35 Cl; R⁶ = H, X = O) bevorzugt, worin R⁴, R⁵, R⁷ und R⁸ die oben genannten Bedeutungen, insbesondere die als bevorzugt genannten Bedeutungen, aufweisen. Beispiele für derartige Verbindungen sind die Verbindungen I-Cb.1 bis I-Cb.600, in denen die Variablen R⁴, R⁵, R⁷ und R⁸ gemeinsam die in einer Zeile der Tabelle 1 angegebenen Bedeutungen aufweisen.

10

Unter den Verbindungen I-C sind die 3-Heterocyclyl substituierten Benzoesäure-Derivate der Formel I-Cc (\equiv I mit R¹ = II-C, R¹⁴ = Chlor, R¹⁵, R¹⁷ = Wasserstoff, R¹⁶ = Methylsulfonyl; R² = F; R³ = 15 Cl; R⁶ = H, X = O) bevorzugt, worin R⁴, R⁵, R⁷ und R⁸ die oben genannten Bedeutungen, insbesondere die als bevorzugt genannten Bedeutungen, aufweisen. Beispiele für derartige Verbindungen sind die Verbindungen I-Cc.1 bis I-Cc.600, in denen die Variablen R⁴, R⁵, R⁷ und R⁸ gemeinsam die in einer Zeile der Tabelle 1 angegebenen Bedeutungen aufweisen.

25
$$H_{3}C \xrightarrow{V}_{N} \xrightarrow{V}_{N} \xrightarrow{V}_{N} \xrightarrow{R^{8}} (I-Cc)$$

30

Unter den Verbindungen I-C sind die 3-Heterocyclyl substituierten Benzoesäure-Derivate der Formel I-Cd (\equiv I mit R¹ = II-C, R¹⁴ = 35 Chlor, R¹⁵, R¹⁷ = Wasserstoff, R¹⁶ = Methylsulfonyl; R² = H; R³ = Cl; R⁶ = H, X = O) bevorzugt, worin R⁴, R⁵, R⁷ und R⁸ die oben genannten Bedeutungen, insbesondere die als bevorzugt genannten Bedeutungen, aufweisen. Beispiele für derartige Verbindungen sind die Verbindungen I-Cd.1 bis I-Cd.600, in denen die Variablen R⁴, 40 R⁵, R⁷ und R⁸ gemeinsam die in einer Zeile der Tabelle 1 angegebenen Bedeutungen aufweisen.

10

Unter den Verbindungen I-C sind die 3-Heterocyclyl substituierten Benzoesäure-Derivate der Formel I-Ce (\equiv I mit R¹ = II-C, R¹⁴ = Chlor, R¹⁵, R¹⁷ = Wasserstoff, R¹⁶ = Methylsulfonyloxy; R² = F; R³ 15 = Cl; R⁶ = H, X = O) bevorzugt, worin R⁴, R⁵, R⁷ und R⁸ die oben genannten Bedeutungen, insbesondere die als bevorzugt genannten Bedeutungen, aufweisen. Beispiele für derartige Verbindungen sind die Verbindungen I-Ce.1 bis I-Ce.600, in denen die Variablen R⁴, R⁵, R⁷ und R⁸ gemeinsam die in einer Zeile der Tabelle 1 angegebenen Bedeutungen aufweisen.

30

Unter den Verbindungen I-C sind die 3-Heterocyclyl substituierten Benzoesäure-Derivate der Formel I-Cf (\equiv I mit R¹ = II-C, R¹⁴ = 35 Chlor, R¹⁵, R¹⁷ = Wasserstoff, R¹⁶ = Methylsulfonyloxy; R² = H; R³ = Cl; R⁶ = H, X = O) bevorzugt, worin R⁴, R⁵, R⁷ und R⁸ die oben genannten Bedeutungen, insbesondere die als bevorzugt genannten Bedeutungen, aufweisen. Beispiele für derartige Verbindungen sind die Verbindungen I-Cf.1 bis I-Cf.600, in denen die Variablen R⁴, 40 R⁵, R⁷ und R⁸ gemeinsam die in einer Zeile der Tabelle 1 angegebenen Bedeutungen aufweisen.

10

5

Unter den Verbindungen I-D sind die 3-Heterocyclyl substituierten Benzoesäure-Derivate der Formel I-Da (= I mit R¹ = II-D, R¹8, R²0 = Wasserstoff, R¹9 = Trifluormethyl; R² = F; R³ = Cl; R⁶ = H, X = 15 O) bevorzugt, worin R⁴, R⁵, Rⁿ und R³ die oben genannten Bedeutungen, insbesondere die als bevorzugt genannten Bedeutungen, aufweisen. Beispiele für derartige Verbindungen sind die Verbindungen I-Da.1 bis I-Da.600, in denen die Variablen R⁴, R⁵, Rⁿ und R³ gemeinsam die in einer Zeile der Tabelle 1 angegebenen Bedeutungen gen aufweisen.

30

Unter den Verbindungen I-D sind die 3-Heterocyclyl substituierten Benzoesäure-Derivate der Formel I-Db (\equiv I mit R¹ = II-D, R¹⁸, R²⁰ 35 = Wasserstoff, R¹⁹ = Trifluormethyl; R² = H; R³ = Cl; R⁶ = H, X = 0) bevorzugt, worin R⁴, R⁵, R⁷ und R⁸ die oben genannten Bedeutungen, insbesondere die als bevorzugt genannten Bedeutungen, aufweisen. Beispiele für derartige Verbindungen sind die Verbindungen I-Db.1 bis I-Db.600, in denen die Variablen R⁴, R⁵, R⁷ und R⁸ 40 gemeinsam die in einer Zeile der Tabelle 1 angegebenen Bedeutungen aufweisen.

10

5

Unter den Verbindungen I-D sind die 3-Heterocyclyl substituierten Benzoesäure-Derivate der Formel I-Dc (\equiv I mit R¹ = II-D, R¹⁸ = Methyl, R¹⁹ = Trifluormethyl, R²⁰ = Wasserstoff; R² = F; R³ = Cl; 15 R⁶ = H, X = O) bevorzugt, worin R⁴, R⁵, R⁷ und R⁸ die oben genannten Bedeutungen, insbesondere die als bevorzugt genannten Bedeutungen, aufweisen. Beispiele für derartige Verbindungen sind die Verbindungen I-Dc.1 bis I-Dc.600, in denen die Variablen R⁴, R⁵, R⁷ und R⁸ gemeinsam die in einer Zeile der Tabelle 1 angegebenen Bedeutungen aufweisen.

30

Unter den Verbindungen I-D sind die 3-Heterocyclyl substituierten Benzoesäure-Derivate der Formel I-Dd (\equiv I mit R¹ = II-D, R¹⁸ = 35 Methyl, R¹⁹ = Trifluormethyl, R²⁰ = Wasserstoff; R² = H; R³ = Cl; R⁶ = H, X = O) bevorzugt, worin R⁴, R⁵, R⁷ und R⁸ die oben genannten Bedeutungen, insbesondere die als bevorzugt genannten Bedeutungen, aufweisen. Beispiele für derartige Verbindungen sind die Verbindungen I-Dd.1 bis I-Dd.600, in denen die Variablen R⁴, R⁵, 40 R⁷ und R⁸ gemeinsam die in einer Zeile der Tabelle 1 angegebenen Bedeutungen aufweisen.

10

5

Unter den Verbindungen I-D sind die 3-Heterocyclyl substituierten Benzoesäure-Derivate der Formel I-De (\equiv I mit R¹ = II-D, R¹⁸ = Amino, R¹⁹ = Methylsulfonyl, R²⁰ = Wasserstoff; R² = F; R³ = Cl; R⁶ 15 = H, X = O) bevorzugt, worin R⁴, R⁵, R⁷ und R⁸ die oben genannten Bedeutungen, insbesondere die als bevorzugt genannten Bedeutungen, aufweisen. Beispiele für derartige Verbindungen sind die Verbindungen I-De.1 bis I-De.600, in denen die Variablen R⁴, R⁵, R⁷ und R⁸ gemeinsam die in einer Zeile der Tabelle 1 angegebenen 20 Bedeutungen aufweisen.

30

Unter den Verbindungen I-D sind die 3-Heterocyclyl substituierten Benzoesäure-Derivate der Formel I-Df (\equiv I mit R¹ = II-D, R¹⁸ = 35 Amino, R¹⁹ = Methylsulfonyl, R²⁰ = Wasserstoff; R² = H; R³ = Cl; R⁶ = H, X = O) bevorzugt, worin R⁴, R⁵, R⁷ und R⁸ die oben genannten Bedeutungen, insbesondere die als bevorzugt genannten Bedeutungen, aufweisen. Beispiele für derartige Verbindungen sind die Verbindungen I-Df.1 bis I-Df.600, in denen die Variablen R⁴, R⁵, 40 R⁷ und R⁸ gemeinsam die in einer Zeile der Tabelle 1 angegebenen Bedeutungen aufweisen.

10

Unter den Verbindungen I-E sind die 3-Heterocyclyl substituierten Benzoesäure-Derivate der Formel I-Ea (\equiv I mit R¹ = II-E, R²¹ = Chlor, R²² = Trifluormethyl, R²³ = Methyl; R² = F; R³ = Cl; R⁶ = H, 15 X = O) bevorzugt, worin R⁴, R⁵, R⁷ und R⁸ die oben genannten Bedeutungen, insbesondere die als bevorzugt genannten Bedeutungen, aufweisen. Beispiele für derartige Verbindungen sind die Verbindungen I-Ea.1 bis I-Ea.600, in denen die Variablen R⁴, R⁵, R⁷ und R⁸ gemeinsam die in einer Zeile der Tabelle 1 angegebenen Bedeutungen aufweisen.

25
$$F_{3}C$$

$$O$$

$$R^{5}$$

$$R^{4}$$

$$O$$

$$R^{7}$$

$$R^{8}$$

$$CH_{3}$$

$$(I-Ea)$$

30

Unter den Verbindungen I-E sind die 3-Heterocyclyl substituierten Benzoesäure-Derivate der Formel I-Eb (\equiv I mit R¹ = II-E, R²¹ = 35 Brom, R²² = Trifluormethyl, R²³ = Methyl; R² = Cl; R³ = Cl; R⁶ = H, X = O) bevorzugt, worin R⁴, R⁵, R⁷ und R⁸ die oben genannten Bedeutungen, insbesondere die als bevorzugt genannten Bedeutungen, aufweisen. Beispiele für derartige Verbindungen sind die Verbindungen I-Eb.1 bis I-Eb.600, in denen die Variablen R⁴, R⁵, R⁷ und 40 R⁸ gemeinsam die in einer Zeile der Tabelle 1 angegebenen Bedeutungen aufweisen.

10

5

Unter den Verbindungen I-E sind die 3-Heterocyclyl substituierten Benzoesäure-Derivate der Formel I-Ec (\equiv I mit R¹ = II-E, R²¹ = Chlor, R²² = Trifluormethyl, R²³ = Methyl; R² = H; R³ = Cl; R⁶ = H, IS X = O) bevorzugt, worin R⁴, R⁵, R⁷ und R⁸ die oben genannten Bedeutungen, insbesondere die als bevorzugt genannten Bedeutungen, aufweisen. Beispiele für derartige Verbindungen sind die Verbindungen I-Ec.1 bis I-Ec.600, in denen die Variablen R⁴, R⁵, R⁷ und R⁸ gemeinsam die in einer Zeile der Tabelle 1 angegebenen Bedeutungen aufweisen.

30

Unter den Verbindungen I-E sind die 3-Heterocyclyl substituierten Benzoesäure-Derivate der Formel I-Ed (\equiv I mit R¹ = II-E, R²¹ = 35 Chlor, R²² = Difluormethoxy, R²³ = Methyl; R² = F; R³ = Cl; R⁶ = H, X = O) bevorzugt, worin R⁴, R⁵, Rⁿ und R³ die oben genannten Bedeutungen, insbesondere die als bevorzugt genannten Bedeutungen, aufweisen. Beispiele für derartige Verbindungen sind die Verbindungen I-Ed.1 bis I-Ed.600, in denen die Variablen R⁴, R⁵, Rⁿ und 40 R³ gemeinsam die in einer Zeile der Tabelle 1 angegebenen Bedeutungen aufweisen.

10

Unter den Verbindungen I-E sind die 3-Heterocyclyl substituierten Benzoesäure-Derivate der Formel I-Ee (\equiv I mit R¹ = II-E, R²¹ = Chlor, R²² = Difluormethoxy, R²³ = Methyl; R² = H; R³ = Cl; R⁶ = H, 15 X = O) bevorzugt, worin R⁴, R⁵, R⁷ und R⁸ die oben genannten Bedeutungen, insbesondere die als bevorzugt genannten Bedeutungen, aufweisen. Beispiele für derartige Verbindungen sind die Verbindungen I-Ee.1 bis I-Ee.600, in denen die Variablen R⁴, R⁵, R⁷ und R⁸ gemeinsam die in einer Zeile der Tabelle 1 angegebenen Bedeutungen aufweisen.

30

Unter den Verbindungen I-E sind die 3-Heterocyclyl substituierten Benzoesäure-Derivate der Formel I-Ef (\equiv I mit R¹ = II-E, R²¹ = 35 Brom, R²² = Difluormethoxy, R²³ = Methyl; R² = Cl; R³ = Cl; R⁶ = H, X = O) bevorzugt, worin R⁴, R⁵, R⁷ und R⁸ die oben genannten Bedeutungen, insbesondere die als bevorzugt genannten Bedeutungen, aufweisen. Beispiele für derartige Verbindungen sind die Verbindungen I-Ef.1 bis I-Ef.600, in denen die Variablen R⁴, R⁵, R⁷ und 40 R⁸ gemeinsam die in einer Zeile der Tabelle 1 angegebenen Bedeutungen aufweisen.

 $F_{2}HCO \xrightarrow{R^{5}} R^{4} \xrightarrow{N} O \xrightarrow{R^{7}} R^{8}$ $C1 \xrightarrow{C1} O \xrightarrow{N} \overset{O}{N} \overset{N}{N} \overset{N}{N} \overset{N}{N}$ $C1 \xrightarrow{R^{7}} R^{8}$ $C1 \xrightarrow{R^{7}} R^{8}$

20020306

10

Unter den Verbindungen I-E sind die 3-Heterocyclyl substituierten Benzoesäure-Derivate der Formel I-Eg (\equiv I mit R¹ = II-E, R²¹ = Chlor, R²² = Methylsulfonyl, R²³ = Methyl; R² = F; R³ = Cl; R⁶ = H, 15 X = O) bevorzugt, worin R⁴, R⁵, R⁷ und R⁸ die oben genannten Bedeutungen, insbesondere die als bevorzugt genannten Bedeutungen, aufweisen. Beispiele für derartige Verbindungen sind die Verbindungen I-Eg.1 bis I-Eg.600, in denen die Variablen R⁴, R⁵, R⁷ und R⁸ gemeinsam die in einer Zeile der Tabelle 1 angegebenen Bedeutungen aufweisen.

30

Unter den Verbindungen I-E sind die 3-Heterocyclyl substituierten Benzoesäure-Derivate der Formel I-Eh (\equiv I mit R¹ = II-E, R²¹ = 35 Brom, R²² = Methylsulfonyl, R²³ = Methyl; R² = Cl; R³ = Cl; R⁶ = H, X = O) bevorzugt, worin R⁴, R⁵, R⁷ und R⁸ die oben genannten Bedeutungen, insbesondere die als bevorzugt genannten Bedeutungen, aufweisen. Beispiele für derartige Verbindungen sind die Verbindungen I-Eh.1 bis I-Eh.600, in denen die Variablen R⁴, R⁵, R⁷ und 40 R⁸ gemeinsam die in einer Zeile der Tabelle 1 angegebenen Bedeutungen aufweisen.

10

Unter den Verbindungen I-F sind die 3-Heterocyclyl substituierten Benzoesäure-Derivate der Formel I-Fa (≡ I mit R¹ = II-F, R²⁴ = Difluormethyl, R²⁵ = Methyl; R² = F; R³ = Cl; R⁶ = H, X = O) be15 vorzugt, worin R⁴, R⁵, Rⁿ und Rⁿ die oben genannten Bedeutungen, insbesondere die als bevorzugt genannten Bedeutungen, aufweisen. Beispiele für derartige Verbindungen sind die Verbindungen I-Fa.1 bis I-Fa.600, in denen die Variablen R⁴, R⁵, Rⁿ und Rⁿ gemeinsam die in einer Zeile der Tabelle 1 angegebenen Bedeutungen aufwei20 sen.

25
$$F_{2}HC-N$$

$$CH_{3}$$

$$R^{8}$$

$$R^{8}$$

$$R^{8}$$

$$R^{8}$$

$$R^{8}$$

$$R^{7}$$

$$R^{8}$$

$$R^{7}$$

30

Unter den Verbindungen I-F sind die 3-Heterocyclyl substituierten Benzoesäure-Derivate der Formel I-Fb (\equiv I mit R¹ = II-E, R²⁴ = 35 Difluormethyl, R²⁵ = Methyl; R² = Cl; R³ = Cl; R⁶ = H, X = O) bevorzugt, worin R⁴, R⁵, R⁷ und R⁸ die oben genannten Bedeutungen, insbesondere die als bevorzugt genannten Bedeutungen, aufweisen. Beispiele für derartige Verbindungen sind die Verbindungen I-Fb.1 bis I-Fb.600, in denen die Variablen R⁴, R⁵, R⁷ und R⁸ gemeinsam die in einer Zeile der Tabelle 1 angegebenen Bedeutungen aufweisen.

$$F_{2}HC - N \qquad O \qquad R^{5} \qquad R^{4} \qquad H \qquad R^{7}$$

$$C1 \qquad O \qquad O \qquad II \qquad R^{8}$$

$$C1 \qquad O \qquad O \qquad II \qquad R^{8}$$

$$C1 \qquad O \qquad O \qquad II \qquad R^{8}$$

$$C1 \qquad O \qquad O \qquad II \qquad R^{8}$$

$$C1 \qquad O \qquad O \qquad II \qquad R^{8}$$

$$C1 \qquad O \qquad O \qquad II \qquad R^{8}$$

$$C1 \qquad O \qquad O \qquad II \qquad R^{8}$$

$$C1 \qquad O \qquad O \qquad II \qquad R^{8}$$

10

Unter den Verbindungen I-F sind die 3-Heterocyclyl substituierten Benzoesäure-Derivate der Formel I-Fc (≡ I mit R¹ = II-F, R²⁴, R²⁵ = (CH₂)₄; R² = F; R³ = Cl; R⁶ = H, X = O) bevorzugt, worin R⁴, R⁵, 15 R² und R³ die oben genannten Bedeutungen, insbesondere die als bevorzugt genannten Bedeutungen, aufweisen. Beispiele für derartige Verbindungen sind die Verbindungen I-Fc.1 bis I-Fc.600, in denen die Variablen R⁴, R⁵, R² und R³ gemeinsam die in einer Zeile der Tabelle 1 angegebenen Bedeutungen aufweisen.

20

25
$$R^{8}$$
 R^{8} R^{8} R^{1} R^{8} R^{1} R^{1} R^{2} R^{2}

30

Unter den Verbindungen I-F sind die 3-Heterocyclyl substituierten Benzoesäure-Derivate der Formel I-Fd (\equiv I mit R¹ = II-F, R²⁴, R²⁵ = (CH₂)₄; R² = CI; R³ = Cl; R⁶ = H, X = O) bevorzugt, worin R⁴, R⁵, 35 R⁷ und R⁸ die oben genannten Bedeutungen, insbesondere die als bevorzugt genannten Bedeutungen, aufweisen. Beispiele für derartige Verbindungen sind die Verbindungen I-Fd.1 bis I-Fd.600, in denen die Variablen R⁴, R⁵, R⁷ und R⁸ gemeinsam die in einer Zeile der Tabelle 1 angegebenen Bedeutungen aufweisen.

Unter den Verbindungen I-G sind die 3-Heterocyclyl substituierten Benzoesäure-Derivate der Formel I-Ga (\equiv I mit R¹ = II-G, A¹, A² jeweils Sauerstoff; R² = F; R³ = Cl; R⁶ = H, X = O) bevorzugt, wo-15 rin R⁴, R⁵, R⁷ und R⁸ die oben genannten Bedeutungen, insbesondere die als bevorzugt genannten Bedeutungen, aufweisen. Beispiele für derartige Verbindungen sind die Verbindungen I-Ga.1 bis I-Ga.600, in denen die Variablen R⁴, R⁵, R⁷ und R⁸ gemeinsam die in einer Zeile der Tabelle 1 angegebenen Bedeutungen aufweisen.

25
$$R^{5}$$
 R^{4} R^{7} R^{8} R^{8} R^{7}

Unter den Verbindungen I-G sind die 3-Heterocyclyl substituierten Benzoesäure-Derivate der Formel I-Gb (\equiv I mit R¹ = II-G, A¹, A² jeweils Sauerstoff; R² = H; R³ = Cl; R⁶ = H, X = O) bevorzugt, wo-35 rin R⁴, R⁵, R⁷ und R⁸ die oben genannten Bedeutungen, insbesondere die als bevorzugt genannten Bedeutungen, aufweisen. Beispiele für derartige Verbindungen sind die Verbindungen I-Gb.1 bis I-Gb.600, in denen die Variablen R⁴, R⁵, R⁷ und R⁸ gemeinsam die in einer Zeile der Tabelle 1 angegebenen Bedeutungen aufweisen.

46 (I-Gb)

10

5

Unter den Verbindungen I-H sind die 3-Heterocyclyl substituierten Benzoesäure-Derivate der Formel I-Ha (\equiv I mit R^1 = II-H, A^3 und A^4 jeweils Sauerstoff, R^{26} = Difluormethyl, R^{27} = Methyl; R^2 = F; 15 $R^3 = Cl$; $R^6 = H$, X = O) bevorzugt, worin R^4 , R^5 , R^7 und R^8 die oben genannten Bedeutungen, insbesondere die als bevorzugt genannten Bedeutungen, aufweisen. Beispiele für derartige Verbindungen sind die Verbindungen I-Ha.1 bis I-Ha.600, in denen die Variablen R4, R⁵, R⁷ und R⁸ gemeinsam die in einer Zeile der Tabelle 1 angegebe-20 nen Bedeutungen aufweisen.

Unter den Verbindungen I-H sind die 3-Heterocyclyl substituierten Benzoesäure-Derivate der Formel I-Hb (\equiv I mit R¹ = II-H, A³ und 35 A⁴ jeweils Sauerstoff, R^{26} und R^{27} zusammen für Tetramethylen; R^2 = F; $R^3 = Cl$; $R^6 = H$, X = O) bevorzugt, worin R^4 , R^5 , R^7 und R^8 die oben genannten Bedeutungen, insbesondere die als bevorzugt genannten Bedeutungen, aufweisen. Beispiele für derartige Verbindungen sind die Verbindungen I-Hb.1 bis I-Hb.600, in denen die 40 Variablen R4, R5, R7 und R8 gemeinsam die in einer Zeile der Tabelle 1 angegebenen Bedeutungen aufweisen.

10

5

Unter den Verbindungen I-H sind die 3-Heterocyclyl substituierten Benzoesäure-Derivate der Formel I-Hc (\equiv I mit R¹ = II-H, A³ und A⁴ jeweils Sauerstoff, R²⁶ und R²⁷ zusammen für Tetramethylen; R² = 15 H; R³ = Cl; R⁶ = H, X = O) bevorzugt, worin R⁴, R⁵, R⁷ und R⁸ die oben genannten Bedeutungen, insbesondere die als bevorzugt genannten Bedeutungen, aufweisen. Beispiele für derartige Verbindungen sind die Verbindungen I-Hc.1 bis I-Hc.600, in denen die Variablen R⁴, R⁵, R⁷ und R⁸ gemeinsam die in einer Zeile der Ta-20 belle 1 angegebenen Bedeutungen aufweisen.

25
$$N = 0$$
 $N = 0$ N

30

Die erfindungsgemäßen 3-Heterocyclyl substituierten BenzoesäureDerivate können in Anlehnung an bekannte Verfahren hergestellt

35 werden. Sofern keine gezielte Synthese zur Isolierung reiner Isomere durchgeführt wird, kann das Produkt als Isomerengemisch anfallen. Die Mischungen können gewünschtenfalls nach den hierfür
üblichen Methoden wie Kristallisation oder Chromatographie, auch
an einem optisch aktiven Adsorbat, in die weitgehend reinen Iso40 meren getrennt werden. Reine optisch aktive Isomere lassen sich
beispielsweise auch aus den entsprechenden optisch aktiven Ausgangsmaterialien herstellen.

In der Regel stellt man die 3-Heterocyclyl substituierten Verbin-45 dungen der Formel I durch Umsetzung eines 3-Heterocyclyl substituiertes Benzoesäure-Derivat der allgemeinen Formel III, R² R³ O R⁵ R⁴ H

(III)

10 worin R¹, R², R³, R⁴, R⁵ und X die zuvor genannten Bedeutungen aufweisen, gegebenenfalls in Gegenwart eines Kupplungsmittels, oder das entsprechende Säurehalogenid zu III mit einem Sulfamid der Formel IV,

15

5

$$\begin{array}{c|c}
H & O \\
N & N \\
I & O \\
R^6 & R^7
\end{array}$$
(IV)

20

worin R⁶, R⁷ und R⁸ die zuvor genannten Bedeutungen aufweisen, her. Verfahren zur Aktivierung von Carbonsäuren sind beispiels-weise aus Houben-Weyl, Methoden der organischen Chemie, Bd. E5 (1985), Teil 1, SS. 587 ff und Bd. E5 (1985), Teil II, SS. 934 ff bekannt. Die Umsetzung aktivierter Carbonsäuren III bzw. Carbonsäurehalogeniden von III kann in Analogie zu der in WO 01/83459 beschriebenen Herstellung von Carboxylsulfamiden erfolgen, z. B. nach der auf S. 31 f beschriebenen Weise.

30

Vorzugsweise aktiviert man zunächst die Carbonsäure III, indem man sie mit einem Kupplungsmittel umsetzt. Anschließend setzt man die aktivierte Carbonsäure III in der Regel ohne vorherige Isolierung mit dem Sulfamid IV um. Als Kupplungsmittel kommen bei-35 spielsweise N,N'-Carbonyldiimidazol oder Carbodiimide wie Dicyclohexylcarbodiimid in Betracht. Diese werden in der Regel wenigstens in äquimolarer Menge und bis zu einem vierfachen Überschuss, bezogen auf die Carbonsäure III, eingesetzt. Gegebenenfalls erwärmt man das erhaltene Reaktionsgemisch aus Carbonsäure 40 III und Kupplungsmittel und lässt dann auf Raumtemperatur abkühlen. Üblicherweise führt man die Umsetzung in einem Lösungsmittel durch. Als Lösungsmittel kommen z. B. chlorierte Kohlenwasserstoffe wie Methylenchlorid, 1,2-Dichlorethan, Ether z. B. Dialkylether wie Diethylether, Methyl-tert.-butylether oder cyclische 45 Ether wie Tetrahydrofuran oder Dioxan, Carbonsäureamide wie Dimethylformamid, N-Methyllactame wie N-Methylpyrrolidon, Nitrile wie Acetonitril, aromatische Kohlenwasserstoffe wie Toluol, aromati-

sche Amine wie Pyridin oder Gemische hiervon in Betracht. Anschließend versetzt man mit dem Sulfamid IV. In der Regel löst man das Sulfamid IV in dem Lösungsmittel, das auch zur Aktivierung der Carbonsäure verwendet wurde.

5

Alternativ kann man auch die Carbonsäure III zunächst mit einem anorganischen Säurehalogenid, vorzugsweise einem Säurechlorid wie Thionylchlorid, Phosphorylchlorid, Phosphorpentachlorid, Oxalylchlorid oder Phosphortrichlorid in das entsprechende Säurehaloge-10 nid zu III überführen, gegebenenfalls das gebildete Säurehalogenid isolieren, und anschließend mit dem Sulfamid IV umsetzen. Gegebenenfalls steigert man die Reaktivität des Thionylchlorids durch Zusatz katalytischer Mengen Dimethylformamid. Üblicherweise setzt man das Halogenierungsmittel wenigstens in äquimolarer 15 Menge, bezogen auf die Carbonsäure, ein. Der Reaktionspartner Thionylchlorid, Phosphortrichlorid oder Phosphorylchlorid kann gleichzeitig als Lösungsmittel fungieren. Geeignete Lösungsmittel sind ferner unter den Reaktionsbedingungen inerte Lösungsmittel beispielsweise chlorierte Kohlenwasserstoffe wie Methylenchlorid, 20 1,2-Dichlorethan, aromatische Kohlenwasserstoffe wie Benzol oder Toluol, aliphatische und cycloaliphatische Kohlenwasserstoffe wie Hexan, Petrolether, Cyclohexan und deren Gemische. Die Reaktionstemperatur liegt in der Regel zwischen Raumtemperatur und dem Siedepunkt des Lösungsmittels. Nach beendeter Umsetzung entfernt 25 man in der Regel den Überschuss an Halogenierungsmittel. Anschließend versetzt man das so erhaltene Säurechlorid von III mit dem Sulfamid IV. In der Regel löst man das Sulfamid IV in dem Lösungsmittel, das auch zur Herstellung des Carbonsäurehalogenids verwendet wurde, sofern es sich bei dem Lösungsmittel nicht um 30 eines der vorgenannten Säurehalogenide handelt.

Selbstverständlich können auch andere Verfahren zur Aktivierung der Carbonsäure verwendet werden. Solche Verfahren sind im Stand der Technik beschrieben.

35

Das molare Verhältnis von Carbonsäure III bzw. aktivierter Carbonsäure zu III bzw. des entsprechenden Säurechlorids zu III zu Sulfamid IV beträgt in der Regel wenigstens 0,9:1, vorzugsweise wenigstens 1:1. Gegebenenfalls kann es auch vorteilhaft sein, das 40 Sulfamid IV in einem geringen Überschuss, beispielsweise in einem bis zu 30%igem Überschuss, bezogen auf die Carbonsäure III, einzusetzen.

Üblicherweise führt man die Umsetzung in Gegenwart einer Base, 45 die vorzugsweise in äquimolarer Menge oder bis zu einem vierfachen Überschuss, bezogen auf Carbonsäure III, eingesetzt wird, durch. Geeignete Basen sind beispielsweise Amine wie 1,5-Dizabi-

cyclo[4.3.0]non-5-en (DBN), 1,8-Diazabicyclo[5.4.0]undec-7-en (DBU), Pyridin oder Triethylamin. Gegebenenfalls kann es von Vorteil sein, die Umsetzung in Gegenwart einer katalytischen Menge 4-Dimethylaminopyridin (DMAP) durchzuführen. Der Zusatz an Base 5 beträgt in der Regel 5 bis 10 mol-%, bezogen auf aktivierte Carbonsäure III.

In der Regel liegt die Reaktionstemperatur im Bereich von 0 °C bis zur Höhe des Siedepunktes des Reaktionsgemisches. Die Aufarbei-10 tung kann in an sich bekannter Weise erfolgen.

Die Verbindungen der Formel IV sind nach an sich bekannten Verfahren erhältlich, zum Beispiel nach von G. Hamprecht in Angew. Chem. 93, 151 - 163 (1981) beschriebenen Verfahren oder nach den 15 Verfahren, wie sie in WO 01/83459, DE 102 21 910.9 oder in Houben-Weyl, Bd. E11 (1985), S. 1019 beschrieben werden.

3-Heterocyclyl substituierte Benzoesäure-Derivate der allgemeinen Formel III sind im Stand der Technik bekannt oder lassen sich in 20 Anlehnung an bekannte Verfahren, häufig ausgehend von den entsprechenden Estern zu III, herstellen.

Die Ester werden dann nach bekannten Verfahren durch Hydrolyse im sauren Milieu unter Verwendung von starken Mineralsäuren wie kon-25 zentrierte Salzsäure oder Schwefelsäure oder organischen Säuren wie Eisessig oder Gemischen davon in die entsprechenden Carbonsäuren III überführt. Alternativ lassen sich Ester auch im alkalischen Milieu unter Verwendung von Basen wie Alkalihydroxid, beispielsweise Natriumhydroxid oder Kaliumhydroxid in Gegenwart 30 von Wasser hydrolysieren.

Als Lösungsmittel sowohl für die säure- als auch für die basenkatalysierte Hydrolyse von Estern kommen beispielsweise auch chlorierte aliphatische oder alicyclische Kohlenwasserstoffe wie Me-35 thylenchlorid oder 1,2-Dichlorethan oder Alkohole in Betracht. Bei der säurekatalysierten Hydrolyse ist üblicherweise der Reaktionspartner gleichzeitig auch das Lösungsmittel und wird daher im Überschuss, bezogen auf den Ester eingesetzt. Die Reaktionstemperatur liegt üblicherweise zwischen Raumtemperatur und dem 40 Siedepunkt des Lösungsmittels.

Ester der Carbonsäure III, worin \mathbb{R}^1 für einen heterocyclischen Rest der Formel II-A steht, sind beispielsweise aus US 6,207,830 und DE 197 41 411 bekannt. Ester von Carbonsäuren der Formel III, 45 worin \mathbb{R}^1 für einen heterocyclischen Rest der Formel II-C steht, sind aus WO 97/11059 bekannt. Ester von Carbonsäuren der Formel III, worin R^1 für einen Rest II-E steht, sind beispielsweise aus

51 WO 92/06962 und JP 09059113 bekannt. Ester von Carbonsäuren der Formel II-F sind z. B. aus JP 61069776 bekannt. Verbindungen III, die in diesen Schriften nicht explizit beschrieben sind, lassen sich in Anlehnung an diese Verfahren herstellen.

Soweit die Ester von Carbonsäuren der Formel III nicht bekannt sind, kann man sie beispielsweise durch Umsetzung einer 3-Heterocycl substituierten Benzoesäure der Formel V,

10

15

$$\mathbb{R}^2$$
 \mathbb{R}^3
 \mathbb{R}^3
 \mathbb{R}^3
 \mathbb{R}^3
 \mathbb{R}^3
 \mathbb{R}^3
 \mathbb{R}^3

20

worin R1, R2 und R3 die zuvor genannten Bedeutungen aufweisen, mit einem α -Aminocarbonsäureester oder einem α -Hydroxycarbonsäureester der Formel VI,

 $HXC(R^4)(R^5)COOR'$ 25

(VI)

worin X, R4 und R5 die zuvor genannten Bedeutungen aufweisen und R' für Niederalkyl steht, in Gegenwart eines wasserentziehenden Mittels wie N,N'-Carbonyldiimidazol oder Dicyclohexylcarbodiimid 30 herstellen. Alternativ kann man auch die Benzoesäure der Formel V zunächst in ihr Säurehalogenid überführen und anschließend mit der Verbindung der Formel VI umsetzen.

Die Reaktionsbedingungen entsprechen im Wesentlichen den zuvor 35 für die Umsetzung von III mit IV genannten Bedingungen. Üblicherweise führt man die Umsetzung in einem Lösungsmittel durch. Geeignete Lösungsmittel sind chlorierte Kohlenwasserstoffe, wie Methylenchlorid, 1,2-Dichlorethan, Ether, wie Diethylether, Methyl-tert.-butylether, Tetrahydrofuran, Dioxan oder Gemische 40 hiervon. Die Umsetzung mit einer Verbindung der Formel VI erfolgt üblicherweise bei einer Temperatur zwischen Raumtemperatur und dem Siedepunkt des Lösungsmittels. Abschließend hydrolysiert man den erhaltenen Ester von III, wobei man die gewünschte 3-Heterocyclyl substituierte Carbonsäure III erhält. Bezüglich der Durch-45 führung der Hydrolyse sei auf das zuvor Gesagte verwiesen.

Die Carbonsäure V lässt sich beispielsweise nach WO 01/083459 oder dem darin zitierten Stand der Technik oder in Anlehnung an die darin beschriebenen Verfahren herstellen. Gegebenenfalls muss der im Stand der Technik beschriebene Ester nach bekannten Ver-5 fahren in die Carbonsäure V überführt werden. Bezüglich der säure- oder basenkatalysierten Hydrolyse von Estern sei auf das zuvor Gesagte verwiesen. Ausdrücklich verwiesen sei auf folgende Schriften:

- 10 WO 88/10254, WO 89/02891, WO 89/03825, WO 91/00278 (Verbindungen der Formel V beziehungsweise deren Ester, worin R¹ für einen heterocyclischen Rest der Formel II-A steht), EP 0 584 655, WO 00/050409 (die Ester der Verbindungen der Formel V, worin R¹ für einen heterocyclischen Rest der Formel II-B steht), WO 96/39392,
- 15 WO 97/07104 (Verbindungen der Formel V und/oder der entsprechenden Ester zu V, worin R¹ für einen heterocyclischen Rest der Formel II-D steht), WO 92/06962 (Verbindungen der Formel V, worin R¹ für einen heterocyclischen Rest der Formel II-E).
- 20 Die Verbindungen I und deren landwirtschaftlich brauchbaren Salze eignen sich sowohl als Isomerengemische als auch in Form der reinen Isomeren als Herbizide. Die I enthaltenden herbiziden Mittel bekämpfen Pflanzenwuchs auf Nichtkulturflächen sehr gut. In Kulturen wie Weizen, Reis, Mais, Soja und Baumwolle wirken sie gegen Unkräuter und Schadgräser, ohne die Kulturpflanzen nennenswert zu schädigen. Dieser Effekt tritt vor allem bei niedrigen Aufwandmengen auf.
- In Abhängigkeit von der jeweiligen Applikationsmethode können 30 die Verbindungen I bzw. sie enthaltenden herbiziden Mittel noch in einer weiteren Zahl von Kulturpflanzen zur Beseitigung unerwünschter Pflanzen eingesetzt werden. In Betracht kommen beispielsweise folgende Kulturen:
- 35 Allium cepa, Ananas comosus, Arachis hypogaea, Asparagus officinalis, Beta vulgaris spec. altissima, Beta vulgaris spec. rapa, Brassica napus var. napus, Brassica napus var. napobrassica, Brassica rapa var. silvestris, Camellia sinensis, Carthamus tinctorius, Carya illinoinensis, Citrus limon, Citrus
- 40 sinensis, Coffea arabica (Coffea canephora, Coffea liberica),
 Cucumis sativus, Cynodon dactylon, Daucus carota, Elaeis
 guineensis, Fragaria vesca, Glycine max, Gossypium hirsutum,
 (Gossypium arboreum, Gossypium herbaceum, Gossypium vitifolium),
 Helianthus annuus, Hevea brasiliensis, Hordeum vulgare, Humulus
- 45 lupulus, Ipomoea batatas, Juglans regia, Lens culinaris, Linum usitatissimum, Lycopersicon lycopersicum, Malus spec., Manihot esculenta, Medicago sativa, Musa spec., Nicotiana tabacum

(N.rustica), Olea europaea, Oryza sativa, Phaseolus lunatus, Phaseolus vulgaris, Picea abies, Pinus spec., Pisum sativum, Prunus avium, Prunus persica, Pyrus communis, Ribes sylvestre, Ricinus communis, Saccharum officinarum, Secale cereale, Solanum 5 tuberosum, Sorghum bicolor (s. vulgare), Theobroma cacao, Trifolium pratense, Triticum aestivum, Triticum durum, Vicia faba, Vitis vinifera und Zea mays.

Darüber hinaus können die Verbindungen I auch in Kulturen, die 10 durch Züchtung einschließlich gentechnischer Methoden gegen die Wirkung von Herbiziden tolerant sind, verwandt werden.

Des weiteren eignen sich die Verbindungen I und deren landwirtschaftlich brauchbaren Salze auch zur Desikkation und/oder 15 Defoliation von Pflanzen.

Als Desikkantien eignen sie sich insbesondere zur Austrocknung der oberirdischen Teile von Kulturpflanzen wie Kartoffel, Raps, Sonnenblume und Sojabohnen. Damit wird ein vollständig mechani-20 sches Beernten dieser wichtigen Kulturpflanzen ermöglicht.

Von wirtschaftlichem Interesse ist auch

- das zeitlich konzentrierte Abfallen von Früchten oder das Vermindern ihrer Haftfestigkeit an der Pflanze, beispielsweise bei Zitrusfrüchten, Oliven oder anderen Arten und Sorten von Kern-, Stein- und Schalenobst, da hierdurch die Ernte dieser Früchte erleichtert wird, sowie
 - das kontrollierte Entblättern von Nutzpflanzen, insbesondere Baumwolle (Defoliation).

Das durch die Anwendung von erfindungsgemäßen Wirkstoffen der Formel I geförderte Abfallen beruht auf der Ausbildung von Trenngewebe zwischen Frucht- oder Blatt- und Sproßteil der Pflanzen.

- 35 Die Baumwolldefoliation ist von ganz besonderem wirtschaftlichem Interesse, da sie die Ernte erleichtert. Gleichzeitig führt die Verkürzung des Zeitintervalls, in dem die einzelnen Pflanzen reif werden, zu einer erhöhten Qualität des geernteten Fasermaterials.
- 40 Die Verbindungen I bzw. die sie enthaltenden herbiziden Mittel können beispielsweise in Form von direkt versprühbaren wässrigen Lösungen, Pulvern, Suspensionen, auch hochprozentigen wässrigen, öligen oder sonstigen Suspensionen oder Dispersionen, Emulsionen, Öldispersionen, Pasten, Stäubemitteln, Streumitteln oder Granu-
- 45 laten durch Versprühen, Vernebeln, Verstäuben, Verstreuen, Gießen oder Behandlung des Saatgutes bzw. Mischen mit dem Saatgut angewendet werden. Die Anwendungsformen richten sich nach den Verwen-

dungszwecken; sie sollten in jedem Fall möglichst die feinste Verteilung der erfindungsgemäßen Wirkstoffe gewährleisten.

Die herbiziden Mittel enthalten eine herbizid wirksame Menge min-5 destens eines Wirkstoffes der Formel I und für die Formulierung von Pflanzenschutzmitteln übliche Hilfsstoffe.

Als inerte Hilfsstoffe kommen im Wesentlichen in Betracht:
Mineralölfraktionen von mittlerem bis hohem Siedepunkt wie

10 Kerosin und Dieselöl, ferner Kohlenteeröle sowie Öle pflanzlichen oder tierischen Ursprungs, aliphatische, cyclische und aromatische Kohlenwasserstoffe, z.B. Paraffine, Tetrahydronaphthalin, alkylierte Naphthaline und deren Derivate, alkylierte Benzole und deren Derivate, Alkohole wie Methanol, Ethanol, Propanol, Butanol und Cyclohexanol, Ketone wie Cyclohexanon, stark polare Lösungsmittel, z.B. Amine wie N-Methylpyrrolidon und Wasser.

Wässrige Anwendungsformen können aus Emulsionskonzentraten,
Suspensionen, Pasten, netzbaren Pulvern oder wasserdispergier20 baren Granulaten durch Zusatz von Wasser bereitet werden. Zur
Herstellung von Emulsionen, Pasten oder Öldispersionen können die
3-Heterocyclyl substituierten Benzoesäure-Derivate I als solche
oder in einem Öl oder Lösungsmittel gelöst, mittels Netz-, Haft-,
Dispergier- oder Emulgiermittel in Wasser homogenisiert werden.
25 Es können aber auch aus wirksamer Substanz, Netz-, Haft-,
Dispergier- oder Emulgiermittel und eventuell Lösungsmittel oder
Öl bestehende Konzentrate hergestellt werden, die zur Verdünnung
mit Wasser geeignet sind.

30 Als oberflächenaktive Stoffe kommen die Alkali-, Erdalkali-, Ammoniumsalze von aromatischen Sulfonsäuren, z.B. Lignin-, Phenol-, Naphthalin- und Dibutylnaphthalinsulfonsäure, sowie von Fettsäuren, Alkyl- und Alkylarylsulfonaten, Alkyl-, Lauryletherund Fettalkoholsulfaten, sowie Salze sulfatierter Hexa-, Hepta-35 und Octadecanolen sowie von Fettalkoholglykolether, Kondensationsprodukte von sulfoniertem Naphthalin und seiner Derivate mit Formaldehyd, Kondensationsprodukte des Naphthalins bzw. der Naphthalinsulfonsäuren mit Phenol und Formaldehyd, Polyoxyethylenoctylphenolether, ethoxyliertes Isooctyl-, Octyl- oder 40 Nonylphenol, Alkylphenyl-, Tributylphenylpolyglykolether, Alkylarylpolyetheralkohole, Isotridecylalkohol, Fettalkoholethylenoxid-Kondensate, ethoxyliertes Rizinusöl, Polyoxyethylen- oder Polyoxypropylenalkylether, Laurylalkoholpolyglykoletheracetat, Sorbitester, Lignin-Sulfitablaugen oder Methylcellulose in 45 Betracht.

Pulver-, Streu- und Stäubemittel können durch Mischen oder gemeinsames Vermahlen der wirksamen Substanzen mit einem festen Trägerstoff hergestellt werden.

5 Granulate, z.B. Umhüllungs-, Imprägnierungs- und Homogengranulate können durch Bindung der Wirkstoffe an feste Trägerstoffe hergestellt werden. Feste Trägerstoffe sind Mineralerden wie Kieselsüren, Kieselgele, Silikate, Talkum, Kaolin, Kalkstein, Kalk, Kreide, Bolus, Löss, Ton, Dolomit, Diatomeenerde, Calcium- und

10 Magnesiumsulfat, Magnesiumoxid, gemahlene Kunststoffe, Düngemittel, wie Ammoniumsulfat, Ammoniumphosphat, Ammoniumnitrat, Harnstoffe und pflanzliche Produkte wie Getreidemehl, Baumrinden-, Holz- und Nußschalenmehl, Cellulosepulver oder andere feste Trägerstoffe.

Die Konzentrationen der Wirkstoffe I in den anwendungsfertigen Zubereitungen können in weiten Bereichen variiert werden. Die Formulierungen enthalten im allgemeinen etwa 0,001 bis 98 Gew.-%, vorzugsweise 0,01 bis 95 Gew.-%, mindestens eines Wirkstoffs I.

20 Die Wirkstoffe werden dabei in einer Reinheit von 90 % bis 100 %, vorzugsweise 95 % bis 100 % (nach NMR-Spektrum) eingesetzt.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen I können beispielsweise wie folgt formuliert werden:

I. 20 Gewichtsteile einer Verbindung I werden in einer Mischung gelöst, die aus 80 Gewichtsteilen alkyliertem Benzol, 10 Gewichtsteilen des Anlagerungsproduktes von 8 bis 10 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ölsäure-N-monoethanol-amid, 5 Gewichtsteilen Calciumsalz der Dodecylbenzolsulfonsäure und 5 Gewichtsteilen des Anlagerungsproduktes von 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Rizinusöl besteht. Durch Ausgießen und feines Verteilen der Lösung in 100000 Gewichtsteilen Wasser erhält man eine wäßrige Dispersion, die 0,02 Gew.-% des Wirkstoffs enthält.

II. 20 Gewichtsteile einer Verbindung I werden in einer Mischung gelöst, die aus 40 Gewichtsteilen Cyclohexanon, 30 Gewichtsteilen Isobutanol, 20 Gewichtsteilen des Anlage-rungsproduktes von 7 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Isooctyl-phenol und 10 Gewichtsteilen des Anlagerungsproduktes von 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Rizinusöl besteht. Durch Eingießen und feines Verteilen der Lösung in 100000 Gewichtsteilen Wasser erhält man eine wäßrige Dispersion, die 0,02 Gew.-% des Wirkstoffs enthält.

- III. 20 Gewichtsteile einer Verbindung I werden in einer Mischung gelöst, die aus 25 Gewichtsteilen Cyclohexanon, 65 Gewichtsteilen einer Mineralölfraktion vom Siedepunkt 210 bis 280°C und 10 Gewichtsteilen des Anlagerungs-produktes von 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Rizinusöl besteht. Durch Eingießen und feines Verteilen der Lösung in 100000 Gewichtsteilen Wasser erhält man eine wäßrige Dispersion, die 0,02 Gew.-% des Wirkstoffs enthält.
- 10 IV. 20 Gewichtsteile einer Verbindung I werden mit 3 Gewichtsteilen des Natriumsalzes der Diisobutylnaphthalin-α-sulfonsäure, 17 Gewichtsteilen des Natriumsalzes einer Ligninsulfonsäure aus einer Sulfit-Ablauge und 60 Gewichtsteilen pulverförmigem Kieselsäuregel gut vermischt und in einer Hammermühle vermahlen. Durch feines Verteilen der Mischung in 20 000 Gewichtsteilen Wasser enthält man eine Spritzbrühe, die 0,1 Gew.-% des Wirkstoffs enthält.
- v. 3 Gewichtsteile einer Verbindung I werden mit 97 Gewichts
 teilen feinteiligem Kaolin vermischt. Man erhält auf diese
 Weise ein Stäubemittel, das 3 Gew.-% des Wirkstoffs enthält.
- VI. 20 Gewichtsteile einer Verbindung I werden mit 2 Gewichtsteilen Calciumsalz der Dodecylbenzolsulfonsäure, 8
 Gewichtsteilen Fettalkohol-polyglykolether, 2 Gewichtsteilen Natriumsalz eines Phenol-Harnstoff-FormaldehydKondensates und 68 Gewichtsteilen eines paraffinischen
 Mineralöls innig vermischt. Man erhält eine stabile ölige
 Dispersion.
- VII. 1 Gewichtsteil einer Verbindung I wird in einer Mischung gelöst, die aus 70 Gewichtsteilen Cyclohexanon, 20 Gewichtsteilen ethoxyliertem Isooctylphenol und 10 Gewichtsteilen ethoxyliertem Rizinusöl besteht. Man erhält ein stabiles Emulsionskonzentrat.
- VIII. 1 Gewichtsteil einer Verbindung I wird in einer Mischung gelöst, die aus 80 Gewichtsteilen Cyclohexanon und 20

 40 Gewichtsteilen Wettol[®] EM 31 (= nichtionischer Emulgator auf der Basis von ethoxyliertem Rizinusöl; BASF AG) besteht. Man erhält ein stabiles Emulsionskonzentrat.
- Die Applikation der Wirkstoffe I bzw. der herbiziden Mittel kann 45 im Vorauflauf- oder im Nachauflaufverfahren erfolgen. Es besteht auch die Möglichkeit, die herbiziden Mittel bzw. Wirkstoffe dadurch zu applizieren, dass mit den herbiziden Mitteln bzw. Wirk-

stoffen vorbehandeltes Saatgut einer Kulturpflanze ausgebracht wird. Sind die Wirkstoffe für gewisse Kulturpflanzen weniger verträglich, so können Ausbringungstechniken angewandt werden, bei welchen die herbiziden Mittel mit Hilfe der Spritzgeräte so gespritzt werden, dass die Blätter der empfindlichen Kulturpflanzen nach Möglichkeit nicht getroffen werden, während die Wirkstoffe auf die Blätter darunter wachsender unerwünschter Pflanzen oder die unbedeckte Bodenfläche gelangen (post-directed, lay-by).

10 Die Aufwandmengen an Wirkstoff I betragen je nach Bekämpfungsziel, Jahreszeit, Zielpflanzen und Wachstumsstadium 0,001 bis 3,0, vorzugsweise 0,01 bis 1,0 kg/ha aktive Substanz (a.S.).

Zur Verbreiterung des Wirkungsspektrums und zur Erzielung syn15 ergistischer Effekte können die 3-Heterocyclyl substituierte Benzoesäure-Derivate I mit zahlreichen Vertretern anderer herbizider
oder wachstumsregulierender Wirkstoffgruppen gemischt und gemeinsam ausgebracht werden.

20 Beispielsweise kommen als Mischungspartner 1,2,4-Thiadiazole, 1,3,4-Thiadiazole, Amide, Aminophosphorsäure und deren Derivate, Aminotriazole, Anilide, Aryloxy-/Heteroaryloxyalkansäuren und deren Derivate, Benzoesäure und deren Derivate, Benzothiadiazinone, 2-(Hetaroyl/Aroyl)-1,3-cyclohexandione, Heteroaryl-Aryl-

25 Ketone, Benzylisoxazolidinone, meta-CF3-Phenylderivate, Carbamate, Chinolincarbonsäure und deren Derivate, Chloracetanilide, Cyclo-hexan-1,3-dionderivate, Diazine, Dichlorpropionsäure und deren Derivate, Dihydrobenzofurane, Dihydrofuran-3-one, Dinitroaniline, Dinitrophenole, Diphenylether, Dipyridyle, Halogencarbonsäuren

30 und deren Derivate, Harnstoffe, 3-Phenyluracile, Imidazole, Imidazolinone, N-Phenyl-3,4,5,6-tetrahydrophthalimide, Oxadi-azole, Oxirane, Phenole, Aryloxy- und Heteroaryloxyphenoxy-propionsäureester, Phenylessigsäure und deren Derivate, 2-Phenyl-propionsäure und deren Derivate, Pyrazole, Phenylpyrazole,

35 Pyridazine, Pyridincarbonsäure und deren Derivate, Pyrimidylether, Sulfonamide, Sulfonylharnstoffe, Triazine, Triazinone, Triazolinone, Triazolcarboxamide und Uracile in Betracht.

Außerdem kann es von Nutzen sein, die Verbindungen I allein
40 oder in Kombination mit anderen Herbiziden auch noch mit weiteren
Pflanzenschutzmitteln gemischt, gemeinsam auszubringen,
beispielsweise mit Mitteln zur Bekämpfung von Schädlingen oder
phytopathogenen Pilzen bzw. Bakterien. Von Interesse ist ferner
die Mischbarkeit mit Mineralsalzlösungen, welche zur Behebung von
45 Ernährungs- und Spurenelementmängeln eingesetzt werden. Es können
auch nichtphytotoxische Öle und Ölkonzentrate zugesetzt werden.

Die folgenden Beispiele sollen die Erfindung erläutern, ohne sie einzuschränken.

Herstellungsbeispiele

5

Beispiel 1: 2-[2-Chlor-5-(3-methyl-2,6-dioxo-4-trifluorme-thyl-3,6-dihydro-2H-pyrimidin-1-yl)-4-fluorbenzoyloxy]-propion-säure-N,N-dimethylsulfamid (Verbindung I-Aa. 242)

10

15

1.1: 2-Chlor-4-fluor-5-(3-methyl-2,6-dioxo-4-trifluorme20 thyl-3,6-dihydro-2H-pyrimidin-1-yl)benzoesäure

Man löste 13,9 g (34 mmol) 2-Chlor-4-fluor-5-(3-me-thyl-2,6-dioxo-4-trifluormethyl-3,6-dihydro-2H-pyrimi-din-1-yl)benzoesäureisopropylester (CAS-Nr. 105756-82-9, US 5,176,735, US 4,943,309, WO 88/10254) in 100 ml Eisessig und 100 ml conz. HCl und erhitzte 15 Stunden auf 70 °C. Man entfernte die Essigsäure im Vakuum, nahm den Rückstand in Wasser auf und saugte den ausgefallenen Niederschlag. Nach dem Trocknen erhielt man 11,3 g der Uracilcarbonsäure, die ohne weitere Reinigung im nächsten Schritt eingesetzt wurde.

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ (ppm) = 8,1 (d, 1 H), 7,8 (d, 1 H), 6,6 (s, 1 H), 3,4 (s, 3 H).

35 1.2 2-[2-Chlor-5-(3-methyl-2,6-dioxo-4-trifluormethyl-3,6-dihy-dro-2H-pyrimidin-1-yl)-4-fluorbenzoyl]-propionsäuremethylester

Man erhitzte 5,0 g (13,64 mmol) Uracilcarbonsäure aus 1.1 in 50 ml Thionylchlorid 3 h zum Rückfluss und entfernte anschließend
40 nicht umgesetztes Thionylchlorid im Vakuum. Danach löste man das erhaltene Säurechlorid in 50 ml Methylenchlorid und tropfte unter Rühren die erhaltene Lösung bei 0-5 °C zu einer Lösung von 1,6 g (15,01 mmol) Milchsäuremethylester, 0,2 g (1,36 mmol) DMAP und 1,7 g (16,37 mmol) Triethylamin) in 80 ml CH₂Cl₂. Man ließ auf 45 Raumtemperatur erwärmen und rührte 16 Stunden bei Raumtemperatur nach. Anschließend engte man das Reaktionsgemisch ein und chromatographierte an Kieselgel mit Cyclohexan/Essigester 70/30. Man

verdampfte das Lösungsmittel unter vermindertem Druck und erhielt 5,85 g des Esters.

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ (ppm) = 8,0 (d, 1 H), 7,4 (d, 1 H), 6,4 (s, 1 5 H), 5,4 (q, 1 H), 4,8 (s, 3 H), 3,6 (s, 3 H), 1,5 (d, 3 H).

1.3: 2-[2-Chlor-5-(3-methyl-2,6-dioxo-4-trifluormethyl-3,6-dihy-dro-2H-pyrimidin-1-yl)-4-fluorbenzoyl]-propionsäure

10 Man versetzte 3,6 g (8 mmol) Ester aus 1.2 mit 25 ml Eisessig und 25 ml conz. HCl, erwärmte 4 Stunden auf 60 °C und rührte 8 Stunden bei Raumtemperatur nach. Man entfernte die Essigsäure im Vakuum, verdünnte das Reaktionsgemisch mit Wasser und extrahierte dreimal mit je etwa etwa 150 ml Essigsäureethylester. Anschließend trock15 nete man die vereinigten organischen Phasen über Na₂SO₄ und engte im Vakuum ein, wobei man 3,3 g Säure erhielt.

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ (ppm) = 8,0 (d, 1 H), 7,4 (d, 1 H), 6,4 (s, 1 H), 5,4 (q, 1 H), 3,5 (s, 3 H), 1,6 (d, 3 H).

1.4: 2-[2-Chlor-5-(3-methyl-2,6-dioxo-4-trifluormethyl-3,6-dihy-dro-2H-pyrimidin-1-yl)-4-fluorbenzoyloxy]-propionsäure-N,N-dimethylsulfamid

chlorid 3 Stunden zum Rückfluss, entfernte anschließend überschüssiges Thionylchlorid im Vakuum und löste das erhaltene Säurechlorid in etwa 5 ml CH₂Cl₂. Diese Lösung wurde bei etwa 5 °C zu einer Lösung von 0,13 g (1,03 mmol) N,N-Dimethylsulfamid, 0,23 g 30 (2,23 mmol) Triethylamin und einer katalytischen Menge DMAP in 20 ml CH₂Cl₂ getropft. Man rührte 14 Stunden bei Raumtemperatur, engte das Reaktionsgemisch im Vakuum ein. Man nahm den Rückstand in Essigsäureethylester auf und wusch mit etwa 200 ml 10%-iger

25 Man erhitzte 0,45 g (1,03 mmol) Säure aus 1.3 in 10 ml Thionyl-

Salzsäure. Die Chromatographie an Kieselgel mit Cyclohexan/Essig-35 ester 70/30 ergab 0,16 g der Titelverbindung mit Schmp. 207-208 °C.

¹H-NMR: siehe Tabelle 2

40 In der nachfolgenden Tabelle 2 sind neben dem vorstehend beschriebenen Benzoesäure-Derivat der Formel I noch weitere Verbindungen der Formel I aufgeführt, die auf analoge Weise hergestellt wurden.

Tabelle 2:

	Nr.	¹ H-NMR δ [ppm],	To-1 6 903
5		(CDCl ₃): 8,7 (br., 1 H), 8,0 m, 1 H), 7,5	Schmp. [°C]
	I-Aa.242	(d, 1 H), 6,4 (s, 1 H), 5,4 (m, 1 H), 3,5	207 200
		(s, 3 H), 2,9 (s, 6 H), 1,6 (d, 3 H).	207 - 208
		(CDCl ₃): 8,7 (br., 1 H), 8,0 m, 1 H), 7,5	
10	I-Aa.243	(d, 1 H), 6,4 (s, 1 H), 5,4 (m, 1 H), 3,5	
	1-Aa.243	(s, 3 H), 3,4 (q, 2 H), 2,9 (s, 3 H), 1,6	170 - 171
		(d, 3 H9, 1,3 (t, 3 H),	
	I-Aa.246	$(CDCl_3): 8,7 (br., 1 H), 8,0 m, 1 H), 7,5$	
		(d, 1 H), 6,4 (s, 1 H), 5,4 (m, 1 H), 4,2	164 - 165
		(m, 1 H), 3,5 (s, 3 H), 2,9 (s, 3 H), 1.6	104 - 165
	<u></u>	(d, 3 H), 1,3 (d, 6 H).	
1.5		(CDCl ₃): 8,7 (br., 1 H), 8,0 m, 1 H), 7,5	
15	I-Aa.251	(d, 1 H), 6,4 (s, 1 H), 5,4 (m, 1 H),	132 - 134
		3,6-3,4 (m, 7 H), 3,3 (s, 3 H), 2,9 (s, 3 H), 1,6 (d, 3 H).	
	I-Aa.265	(CDCl ₃): 8,7 (br., 1 H), 8,0 m, 1 H), 7,5	
		(d, 1 H), 6,4 (s, 1 H), 5,9-5,8 (m, 1 H),	
		5,5-5,1 (m, 3 H), 3,9 d, 1 H), 3,5 (s, 3	129 - 130
20		(H), 2,9 (s, 3 H), 1,6 (d, 3 H).	
	I-Aa.269	(CDCl ₃): 8,7 (br., 1 H), 8,0 m, 1 H), 7,5	
		(d, 1 H), 6,4 (s, 1 H), 5,4 (m, 1 H), 4,2	i
		(m, 2 H), 3,5 (s, 3 H), 2,9 (s, 3 H),	
ŀ	I-Ab.465	2,3 (m, 1 H), 1,6 (d, 3 H).	
25	2 110.405	$(DMSO-d_6): 11,7 \text{ (br. s, 1H), 7,9 (m, 1H),}$	161 - 164
		7,7 (m, 1H), 7,6 (m, 1H), 6,6 (s, 1H), 5,8 (m, 1H), 5,3 - 5,2 (m, 2H), 3,8 (d,	
		2H), 3,4 (s, 3H), 2,8 (s, 3H), 1,6 (s,	
30		6H).	
	I-Ab.469	(DMSO-d ₆): 11,7 (br. s, 1H), 7,9 (m, 1H),	
		7,7 (m, $1H$), $7,6$ (m, $1H$), $6,6$ (s, $1H$),	
		4,1 (d, $2H$), $3,4$ (s, $3H$), $3,3$ (t, $3H$),	
}		2,8 (s, 3H), 1,6 (s, 6H).]
}	I-Ab.442	$(DMSO-d_6): 11,7 (br. s, 1H), 7,9 (m, 1H),$	
	1	7,7 (m, 1H), 7,6 (m, 1H), 6,6 (s, 1H),	
2-	İ	4,0 (m, 1H), 3,4 (s, 3H), 2,8 (s, 6H),	i
35 L		1,6 (s, 6H).	

Anwendungsbeispiele

Die herbizide Wirkung der 3-Heterocyclyl substituierten Benzoe-40 säure-Derivate I ließ sich durch die folgenden Gewächshausversuche zeigen:

Als Kulturgefäße dienten Plastikblumentöpfe mit lehmigem Sand mit etwa 3,0 % Humus als Substrat. Die Samen der Testpflanzen wurden 45 nach Arten getrennt eingesät.

Bei Vorauflaufbehandlung wurden die in Wasser suspendierten oder emulgierten Wirkstoffe direkt nach Einsaat mittels fein verteilender Düsen aufgebracht. Die Gefäße wurden leicht beregnet, um Keimung und Wachstum zu fördern, und anschließend mit durchsichtigen Plastikhauben abgedeckt, bis die Pflanzen angewachsen waren. Diese Abdeckung bewirkt ein gleichmäßiges Keimen der Testpflanzen, sofern dies nicht durch die Wirkstoffe beeinträchtigt wurde.

- 10 Zum Zweck der Nachauflaufbehandlung wurden die Testpflanzen je nach Wuchsform erst bis zu einer Wuchshöhe von 3 bis 15 cm angezogen und erst dann mit den in Wasser suspendierten oder emulgierten Wirkstoffen behandelt. Die Testpflanzen wurden dafür entweder direkt gesät und in den gleichen Gefäßen aufgezogen oder
- 15 sie wurden erst als Keimpflanzen getrennt angezogen und einige Tage vor der Behandlung in die Versuchsgefäße verpflanzt. Die Aufwandmenge für die Nachauflaufbehandlung betrug 7,8 oder 3,9 g/ha a.S. (aktive Substanz).
- 20 Die Pflanzen wurden artenspezifisch bei Temperaturen von 10 25°C bzw. 20 35°C gehalten. Die Versuchsperiode erstreckte sich über 2 bis 4 Wochen. Während dieser Zeit wurden die Pflanzen gepflegt, und ihre Reaktion auf die einzelnen Behandlungen wurde ausgewertet.

25

Bewertet wurde nach einer Skala von 0 bis 100. Dabei bedeutet 100 kein Aufgang der Pflanzen bzw. völlige Zerstörung zumindest der oberirdischen Teile und 0 keine Schädigung oder normaler Wachstumsverlauf.

30

Die in den Gewächshausversuchen verwendeten Pflanzen setzten sich aus folgenden Arten zusammen:

35	Lateinischer Name	Deutscher Name	Englischer Name
	Amaranthus retroflexus	Zurückgekrümmter Fuchsschwanz	redroot pigweed
	Chenopodium album	Weißer Gänsefuß	lambsquarters (goosefoot)

Da Da

Das S-Enantiomer der Verbindung I-Aa.246 zeigte im Nachauflaufverfahren eine hervorragende herbizide Wirkung gegen die o.g. Pflanzen.



Anwendungsbeispiele (desikkante/defoliante Wirksamkeit)

Als Testpflanzen dienten junge, 4-blättrige (ohne Keimblätter) Baumwollpflanzen, die unter Gewächshausbedingungen angezogen 5 wurden (rel. Luftfeuchtigkeit 50 bis 70 %; Tag-/Nachttemperatur 27/20°C).

Die jungen Baumwollpflanzen wurden tropfnass mit wässrigen Aufbereitungen der Wirkstoffe (unter Zusatz von 0,15 Gew.-% des 10 Fettalkoholalkoxylats Plurafac[®] LF 700¹), bezogen auf die Spritzbrühe) blattbehandelt. Die ausgebrachte Wassermenge betrug umgerechnet 1000 l/ha. Nach 13 Tagen wurde die Anzahl der abgeworfenen Blätter und der Grad der Entblätterung in % bestimmt.

15 Bei den unbehandelten Kontrollpflanzen trat kein Blattfall auf.

135/sf

20

25

30

35

40

¹⁾ ein schaumarmes, nichtionisches Tensid der BASF AG



Patentansprüche

3-Heterocyclyl substituierte Benzoesäure-Derivate der allgemeinen Formel I,

- worin die Variablen die folgenden Bedeutungen haben:
 - X Sauerstoff oder NR9,
- R¹ heterocylischer Rest der allgemeinen Formeln II-A bis 20

40 AE 20020306

Von/135/sf

19. Juli 2002

45

30

$$\bigwedge_{\mathbb{A}^2}^{\mathbb{A}^1}$$

(II-G)

(II-H)

10

5

- R² Wasserstoff oder Halogen,
- R3 Halogen oder Cyano,
- 15 R^4 , R^5 unabhängig voneinander Wasserstoff, C_1 - C_4 -Alkyl oder C_1 - C_4 -Alkoxy, oder R^4 und R^5 stehen gemeinsam für eine Gruppe = CH_2 .
 - R^6 Wasserstoff, C_1-C_4 -Alkyl oder C_1-C_4 -Alkoxy,

20

25

30

R⁷, R⁸ unabhängig voneinander Wasserstoff, C_1 - C_6 -Alkyl, C_3 - C_6 -Alkenyl, C_3 - C_6 -Alkinyl, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy- C_1 - C_4 -alkyl, C_1 - C_4 -Alkylsulfinyl- C_1 - C_4 -alkyl, C_1 - C_4 -Alkylsulfinyl- C_1 - C_4 -alkyl, C_1 - C_4 -Alkylsulfonyl- C_1 - C_4 -alkyl, C_1 - C_4 -alkyl, C_1 - C_4 -alkyl, C_1 - C_4 -alkyl, C_1 - C_4 -alkyl, C_1 - C_4 -alkyl,

 $\label{eq:cyano-C1-C4-alkyl, C1-C4-alkyl, C1-C4-alkyl, C1-C4-alkyl, C1-C4-alkyl, C1-C4-alkyl, C1-C4-alkyl, C1-C4-alkyl, Di(C1-C4-alkyl) amino-C1-C4-alkyl, Aminocarbonyl-C1-C4-alkyl,$

 (C_1-C_4-A) kylamino)carbonyl $-C_1-C_4-a$ kyl, Di (C_1-C_4-a) kyl)aminocarbonyl $-C_1-C_4-a$ kyl, Phenyl oder C_1-C_4-A kylphenyl oder

- gebunden sind, einen gesättigten oder ungesättigten 3-,
 4-, 5-, 6- oder 7-gliedrigen Stickstoffheterocyclus, der
 gegebenenfalls ein oder zwei weitere Heteroatome, ausgewählt unter Stickstoff, Schwefel und Sauerstoff, als
 Ringglieder enthalten kann, der 1 oder 2 Carbonyl- und/
 oder Thiocarbonylgruppen als Ringglied enthalten kann,
 und/oder durch ein, zwei oder drei Substituenten, ausgewählt unter C₁-C₄-Alkyl und Halogen, substituiert sein
 kann;
- 45 R^9 Wasserstoff, Hydroxy, $C_1-C_4-Alkyl$, $C_1-C_4-Alkoxy$, Phenyl, Phenyl- $C_1-C_4-alkyl$, $C_3-C_6-Alkenyl$ oder $C_3-C_6-Alkinyl$,

 R^{10} Wasserstoff, C_1 - C_4 -Alkyl oder Amino,

 R^{11} C_1-C_4 -Alkyl oder C_1-C_4 -Halogenalkyl,

 R^{12} Wasserstoff oder C_1-C_4 -Alkyl,

5 R^{13} , R^{13} , unabhängig voneinander Wasserstoff oder $C_1-C_4-Alkyl$,

R14 Halogen,

10

15

20

25

30

35

40

 R^{15} Wasserstoff oder $C_1-C_4-Alkyl$,

 R^{16} C_1-C_4 -Halogenalkyl, C_1-C_4 -Alkylthio,

C₁-C₄-Alkylsulfonyl oder C₁-C₄-Alkylsulfonyloxy,

 R^{17} Wasserstoff oder $C_1-C_4-Alkyl$,

R¹⁸ Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl oder Amino,

R¹⁹ C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkylthio oder C₁-C₄-Alkylsulfonyl,

 R^{20} Wasserstoff oder $C_1-C_4-Alkyl$,

 R^{21} Wasserstoff, Halogen oder C_1 - C_4 -Alkyl,

 R^{22} $C_1-C_4-Alkyl$, $C_1-C_4-Halogenalkyl$, $C_1-C_4-Halogenalkoxy$, $C_1-C_4-Alkylthio$ oder $C_1-C_4-Alkylsulfonyl$,

 R^{23} Wasserstoff oder $C_1-C_4-Alkyl$, oder

R²² und R²³ bilden gemeinsam mit den Atomen, an die sie gebunden sind, einen 5-, 6- oder 7-gliedrigen, gesättigten oder ungesättigten Ring, der ein Heteroatom, das ausgewählt ist unter Sauerstoff und Stickstoff, als ringbildendes Atom enthalten kann, und/oder der durch ein, zwei oder drei Reste, ausgewählt unter C₁-C₄-Alkyl und Halogen, substituiert sein kann,

 $\rm R^{24}$ Wasserstoff, $\rm C_1-C_4-Alkyl$ oder $\rm C_1-C_4-Halogenalkyl$, $\rm R^{25}$ $\rm C_1-C_4-Alkyl$ oder $\rm C_1-C_4-Halogenalkyl$, oder

R²⁴ und R²⁵ bilden gemeinsam mit den Atomen, an die sie gebunden sind, einen 5-, 6- oder 7-gliedrigen, gesättigten oder ungesättigten Ring, der gegebenenfalls ein Sauerstoffatom als ringbildendes Atom enthält, und/oder der durch ein, zwei oder drei Reste, ausgewählt unter C₁-C₄-Alkyl und Halogen, substituiert sein kann,

 $\rm R^{26}$ Wasserstoff, $\rm C_1-C_4-Alkyl$ oder $\rm C_1-C_4-Halogenalkyl,$ $\rm R^{27}$ Wasserstoff, $\rm C_1-C_4-Alkyl$ oder $\rm C_1-C_4-Halogenalkyl,$ oder

R²⁶ und R²⁷ bilden gemeinsam mit den Atomen, an die sie gebunden sind, einen 5-, 6- oder 7-gliedrigen, gesättigten oder ungesättigten Ring, der gegebenenfalls ein Sauerstoffatom als ringbildendes Atom enthält, und/oder der

durch ein, zwei oder drei Reste, ausgewählt unter C_1 - C_4 -Alkyl und Halogen, substituiert sein kann,

A¹, A², A³, A⁴ jeweils unabhängig voneinander Sauerstoff oder Schwefel.

sowie deren landwirtschaftlich brauchbaren Salze.

- Benzoesäure-Derivate nach Anspruch 1, worin R² für Fluor,
 Chlor oder Wasserstoff steht.
 - 3. Benzoesäure-Derivate nach Anspruch 1 oder 2, worin R³ für Chlor oder Cyano steht.
- 15 4. Benzoesäure-Derivate nach einem der vorhergehenden Ansprüche, worin X für Sauerstoff steht.
 - 5. Benzoesäure-Derivate nach einem der vorhergehenden Ansprüche, worin R⁶ für Wasserstoff steht.

20

6. Benzoesäure-Derivate nach einem der Ansprüche 1 bis 5, worin R^1 einen heterocyclischen Rest der Formel II-A bedeutet, in der R^{10} für C_1 - C_4 -Alkyl oder Amino, R^{11} für C_1 - C_4 -Halogenalkyl und R^{12} für Wasserstoff stehen.

25

7. Benzoesäure-Derivate nach einem der Ansprüche 1 bis 5, worin \mathbb{R}^1 einen heterocyclischen Rest der Formel II-B bedeutet, in der \mathbb{R}^{13} und \mathbb{R}^{13} , jeweils unabhängig voneinander für \mathbb{C}_1 - \mathbb{C}_4 -Alkyl stehen.

30

35

- 8. Benzoesäure-Derivate nach einem der Ansprüche 1 bis 5, worin \mathbb{R}^1 einen heterocyclischen Rest der Formel II-C bedeutet, in der \mathbb{R}^{14} für Fluor oder Chlor, \mathbb{R}^{15} für Wasserstoff und \mathbb{R}^{16} für \mathbb{C}_1 - \mathbb{C}_4 -Halogenalkyl, \mathbb{C}_1 - \mathbb{C}_4 -Alkylsulfonyl oder \mathbb{C}_1 - \mathbb{C}_4 -Alkylsulfonyl stehen.
- 9. Benzoesäure-Derivate nach einem der Ansprüche 1 bis 5, worin R^1 einen heterocyclischen Rest der Formel II-D bedeutet, in der R^{18} für Wasserstoff, Methyl oder Amino, R^{19} für C_1-C_4 -Halogenalkyl oder C_1-C_4 -Alkylsulfonyl und R^{20} für Wasserstoff stehen.
- Benzoesäure-Derivate nach einem der Ansprüche 1 bis 5, worin R¹ einen heterocyclischen Rest der Formel II-E bedeutet, in der R²¹ für Halogen oder C₁-C₄-Alkyl, R²² für C₁-C₄-Halogenal-

kyl, C_1-C_4 -Halogenalkoxy oder C_1-C_4 -Alkylsulfonyl und R^{23} für C_1-C_4 -Alkyl stehen.

- 11. Benzoesäure-Derivate nach einem der Ansprüche 1 bis 5, worin R¹ einen heterocyclischen Rest der Formel II-F bedeutet, in der R²⁴ für Wasserstoff, Methyl, Difluormethyl oder Trifluormethyl, R²⁵ für Methyl oder Trifluormethyl oder R²⁴ zusammen mit R²⁵ für eine Kette der Formel -(CH₂)₄- stehen.
- 10 12. Benzoesäure-Derivate nach einem der Ansprüche 1 bis 5, worin ${\bf R}^1$ einen heterocyclischen Rest der Formel II-G bedeutet, in der ${\bf A}^1$ und ${\bf A}^2$ jeweils für Sauerstoff stehen.
- 13. Benzoesäure-Derivate nach einem der Ansprüche 1 bis 5, worin R¹ einen heterocyclischen Rest der Formel II-H bedeutet, in der R²6 und R²7 jeweils unabhängig voneinander für C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Halogenalkyl stehen oder R²6 zusammen mit R²7 für eine Kette der Formeln: CH₂-O-(CH₂)₂- oder (CH₂)₄- stehen.
- 20 14. Benzoesäure-Derivate nach einem der Ansprüche 1 bis 13, worin
 - R² für Wasserstoff, Chlor oder Fluor steht,
 - R3 für Chlor oder Cyano steht,
 - R6 für Wasserstoff steht und
- 25 X für Sauerstoff steht.
 - 15. Benzoesäure-Derivate nach einem der Ansprüche 1 bis 14, worin R^4 oder R^5 für Wasserstoff und der andere Rest R^4 oder R^5 für $C_1-C_4-Alkyl$ oder R^4 , R^5 jeweils für Methyl stehen.
- 16. Mittel, enthaltend eine herbizid wirksame Menge mindestens eines 3-Heterocyclyl substituierten Benzoesäure-Derivats der allgemeinen Formel I oder ein landwirtschaftlich brauchbares Salz von I gemäß einem der Ansprüche 1 bis 15, und mindestens einen inerten flüssigen und/oder festen Trägerstoff sowie gewünschtenfalls mindestens einen oberflächenaktiven Stoff.
- Mittel zur Desikkation/Defoliation von Pflanzen, enthaltend eine desikkant/defoliant wirksame Menge mindestens eines
 3-Heterocyclyl substituierten Benzoesäure-Derivats der allgemeinen Formel I oder ein landwirtschaftlich brauchbares Salz von I gemäß einem der Ansprüche 1 bis 15, und mindestens einen inerten flüssigen und/oder festen Trägerstoff sowie gewünschtenfalls mindestens einen oberflächenaktiven Stoff.

- 18. Verfahren zur Bekämpfung von unerwünschtem Pflanzenwuchs, dadurch gekennzeichnet, dass man eine herbizid wirksame Menge mindestens eines 3-Heterocyclyl substituierten Benzoesäure-Derivates der allgemeinen Formel I oder ein landwirtschaftlich brauchbares Salz von I gemäß einem der Ansprüche 1 bis 15, auf Pflanzen, deren Lebensraum und/oder auf Saatgut einwirken lässt.
- 19. Verfahren zur Desikkation/Defoliation von Pflanzen, dadurch gekennzeichnet, dass man eine desikkant/defoliant wirksame Menge mindestens eines 3-Heterocyclyl substituierten Benzoesäure-Derivates der allgemeinen Formel I oder ein landwirtschaftlich brauchbares Salz von I gemäß einem der Ansprüche 1 bis 15, auf Pflanzen einwirken lässt.
 - 20. Verwendung von 3-Heterocyclyl substituierten Benzoesäure-Derivaten der allgemeinen Formel I oder deren landwirtschaftlich brauchbaren Salzen gemäß einem der Ansprüche 1 bis 15 als Herbizide oder zur Desikkation/Defoliation von Pflanzen.

135/sf



Zusammenfassung

Beschrieben werden 3-Heterocyclyl substituierte Benzoesäure-Deri-5 vate der allgemeinen Formel I,

15

worin die Variablen R^1 bis R^8 und X die in Anspruch 1 genannten Bedeutungen aufweisen und deren Salze sowie ihre Verwendung als Herbizide oder zur Desikkation/Defoliation von Pflanzen.

20

25

30

35

40

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:			
BLACK BORDERS			
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES			
☐ FADED TEXT OR DRAWING			
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING			
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES			
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS			
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS			
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT			
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY			
Потиер.			

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.